

Internationales Buro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

· (51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 213/61, A01N 43/40

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 98/42671

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

1. Oktober 1998 (01.10.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01354

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. März 1998 (09.03.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 11 569.1

20. März 1997 (20.03.97)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHÄFER, Peter [DE/DE]; Römerstrasse 1, D-67308 Ottersheim (DE). HAM-PRECHT, Gerhard [DE/DE]; Rote-Turm-Strasse 28, D-69469 Weinheim (DE). MENGES, Markus [DE/DE]; D-64625 Bensheim (DE). Jacob-Löhr-Strasse 18. MENKE, Olaf [DE/DE]; Lerchenweg 3, D-67317 Altleiningen (DE). RACK, Michael [DE/DE]; Sandwingert 67, D-69123 Heidelberg (DE). ZAGAR, Cyrill [DE/DE]; Georg-Herwegh-Strasse 31, D-67061 Ludwigshafen (DE). WESTPHALEN, Karl-Otto [DE/DE]; Mausbergweg 58, D-67346 Speyer (DE). MISSLITZ, Ulf [DE/DE]; Mandelring 74, D-67433 Neustadt (DE). WALTER, Helmut [DE/DE]; Grünstadter Strasse 82, D-67283 Obrigheim

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, VN, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: SUBSTITUTED 2-BENZ(O)YLPYRIDINES, THEIR PREPARATION AND THEIR USE AS HERBICIDES

(54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE 2-BENZ(O)YLPYRIDIN DERIVATE, DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS HERBIZIDE

(57) Abstract

Substituted 2-benz(0)ylpyridines of formula (I) and the salts thereof, wherein n = 0, 1; x = CO, CH₂, CH(C₁-C₄-alkyl), CH-OH, CH-CN, CH-halogen, C(halogen)₂, CH-CONH₂, CH-CO-O(C₁-C₄-alkyl), CH-O(C₁-C₄-alkyl), C(CN) (C₁-C₄-alkyl); R¹ = halogen, C₁-C₄-halogen alkane, C₁-C₄-alkylthio, C₁-C₄-alkyl sulfinyl, C₁-C₄-alkyl sulfonyl; R² = H, halogen; R³ = H, NO₂, OH, halogen, C₁-C₄-alkoxy; R⁴ = H, NO₂, OH, halogen, C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄ halogen alkane, C₁-C₄-alkoxy; R⁵ = H, NO₂, CN, halogen, C₁-C₈-alkyl, C₃-C₈-alkinyl, C₃-C₈-alkinyl, C₃-C₈-alkinyl, C₁-C₈-halogen alkane, C₁-C₄-alkoxy-C₁-C₈-halogen alkane, C₂-C₈-halogen alkane, C₁-C₄-alkyl, C₂-C₄-alkyl, C₂-C₄-alkyl, C₂-C₄-alkyl,

alkenyi, C2-C8-nalogen alkane, C1-C4-alkoxy-C1-C4-alkyi, C2-C4-alkenyioxy-C1-C4-alkyi,

C2-C4-alkinyloxy-C1-C4-alkyi, C1-C4-alkylthio-C1-C4-alkyl, C1-C4-alkylsulfinyl-C1-C4-alkyl, C1-C4-alkylsulfonyl-C1-C4-alkyl,
cyano-C1-C8-alkyl, cyano-C2-C8-alkenyl, cyano-C3-C8-alkinyl, optionally substituted OH, SH, SO-H, SO-H, COOH or
NH-COOH, -SO2CI, -N(R9, R10), -NH-SO2-(C1-C8-alkyl), -N[-SO2-(C1-C8-alkyl)]2, -N(C1-C8-alkyl) [-SO2-(C1-C8-alkyl)]3,
-SO2-N(R9, R10), -O-CO-NH-R9, optionally substituted CHO, -O-CHO or -NH-CHO, NH-CO-NH-R9, -O-CS-N(R9, R10), -CS-N(R9, R10), -CS-N(R9, R10), -CO-NH-SO2-(C1-C4-alkyl), -CO-N(C1-C4-alkyl), -SO2-(C1-C4-alkyl),
hydroxycarbonyl-C1-C8-alkyl), (C1-C8-alkoxy)carbonyl-C1-C6-alkyl, -CH2-CH(halogen)-CO-N(R9, R10), -CH2-CH(halogen)-CO-N(R9, R10), -CH2-CH(halogen)-CO-N(R9, R10), -CH2-CH(halogen)-COOH or -CH₂-CH(halogen-COOH, -CH=C(halogen)-COOH -CH2-CH(halogen)-CO-(C1-C4-alkyl), optionally substituted -CH=C(C₁-C₄-alkyl)-COOH, optionally substituted -CH=N-OH or -CH(-Y-R¹⁵, -Z-R¹⁵), (II) or (III); R^9 , R^{10} = H, C_1 -C₈-alkyl, C3-C8-cycloalkyl, C2-C8-alkenyl, C3-C8-alkinyl, C1-C8-halogen alkane, C1-C4-alkoxy-C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, C1-C4-alkyl, C₁-C₄-alkylsulfonyl-C₁-C₄-alkyl, cyano-C₁-C₈-alkyl, hydroxycarbonyl-C1-C4-alkyl, C₁-C₄-alkylsulfinyl-C₁-C₄-alkyl, $(C_3-C_6-cycloalkoxy)$ carbonyl $-C_1-C_4-alkyl$, $(C_1-C_4-alkoxy)$ carbonyl $-C_1-C_4-alkyl$, (C1-C4-alkoxy)carbonyl-C3-C7-cycloalkyl, C₁-C₄-alkoxy-(C₁-C₄)alkoxy)-carbonyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₆-alkoxy, optionally substituted phenyl or phenyl-C₁-C₄-alkyl or R⁹ + R10 together = optionally substituted tetramethylene, pentamethylene or ethylene oxyethylene chain; Y, Z = O, S; R15 = C1-C8-alkyl, C_1 — C_8 halogen alkane, C_1 — C_4 —alkoxy— C_1 — C_4 —alkyl; R^{16} — R^{21} = H, CN, C_1 — C_8 —alkyl, C_1 — C_4 —alkoxy— C_1 — C_4 —alkoxy, C_1 — C_6 —alkoxy, C_1 — C_8 —alkyl, C_1 — C_8 —alkoxy, C_1 — C_8 —alk C1-C4-alkoxy-C1-C4-alkoxy, COOH, (C1-C8-alkoxy)carbonyl, CONH2, (C1-C8-alkyl)aminocarbonyl, di(C1-C8-alkyl)aminocarbonyl; R6 = H, NO₂, halogen, optionally substituted OH or COOH; R⁷ = H, NO₂, halogen, optionally substituted OH; excluding those compounds in (f) in wherein $X = CH_2$ and $R^5 =$ optionally substituted OH as well as R^3 , $R^7 = H$ or $R^1 =$ halogen as well as R^3 , R^4 , R^6 , $R^7 = H$. The invention further relates to the use of said substances as herbicides and for dessication/defoliation of plants.

(57) Zusammenfassung

Substituierte 2-Benz(o)ylpyridine der Formel (I) und deren Salze, wobei $n=0,1; x=CO, CH_2, CH(C_1-C_4-Alkyl), CH-OH,$ CH-CN, CH-Halogen, C(Halogen)₂, CH-CONH₂, CH-CO-O(C₁-C₄-Alkyl), CH-O(C₁-C₄-Alkyl), C(CN) (C₁-C₄-Alkyl); R¹ = Halogen, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl; R² = H, Halogen; R³ = H, NO₂, Halogen, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkylinio, C₁-C₄-Alkylsulinyl, C₁-C₄-Alkylsulinyl, C₁-C₄-Alkylsulinyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy; R⁵ = H, NO₂, OH, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy; R⁵ = H, NO₂, CN, Halogen, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₂-C₈-Halogenalkyl, C₂-C₈-Halogenalkyl, C₂-C₈-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₂-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-alkyl, C₂-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-A Cyano-C2-C8-alkenyl, Cyano-C3-C8-alkinyl, gegebenenfalls substituiertes OH, SH, SO-H, -SO2-H, COOH oder NH-COOH, -SO2CI, -N(R⁹, R¹⁰), -NH-SO2-(C1-C8-Alkyl), -N[-SO2-(C1-C8-Alkyl)]2, -N(C1-C8-Alkyl) [-SO2-(C1-C8-Alkyl)], -SO2-N(R⁹, R¹⁰), -O-CO-NH-R⁹, geg. subst. CHO, -O-CHO oder -NH-CHO, -NH-CO-NH-R⁹, -O-CS-NH2, -OCS-N(C1-C8-Alkyl)2, $-CO-N(R^9, R^{10}), -CS-N(R^9, R^{10}), -CO-NH-SO_2-(C_1-C_4-Alkyl), -CO-N(C_1-C_4-Alkyl)-SO_2-(C_1-C_4-Alkyl), Hydroxycar$ bonyl-C1-C8-alkyl, (C₁-C₈-Alkoxy)carbonyl-C₁-C₆-alkyl, -CH2-CH(Halogen)-CO-N(R9 -CH2-CH(Halogen)-CN, R¹⁰), C1-C4-Alkylsulfinyl-C1-C4-alkyl, C1-C4-Alkylsulfonyl-C1-C4-alkyl, Cyano-C₁-C₈-alkyl, Hydroxycarbonyl-C1-C4-alkyl (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl-C₁-C₄-alkyl, (C3-C6-Cycloalkoxy)carbonyl-C1-C4-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-(C₁-C₄-alkoxy)carbonyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Phenyl-C₁-C₄-alkyl, (C1-C4-Alkoxy)carbonyl-C3-C7-cycloalkyl, oder R⁹ + R¹⁰ zusammen = gegebenenfalls substituierte Tetramethylen-, Pentamethylen- oder Ethylenoxyethylenkette; Y, Z = O, S; R¹⁵ = C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl; R¹⁶-R²¹ = H, CN, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄ C1-C8-Alkoxy, C1-C4-Alkoxy-C1-C4-alkoxy, COOH, (C1-C8-Alkoxy)carbonyl, CONH2, (C1-C8-Alkyl)aminocarbonyl, Di(C1-C8-Alkyl)aminocarbonyl; R⁶ = H, NO₂, Halogen, gegebenenfalls substituiertes OH oder COOH; R⁷ = H, NO₂, Halogen, gegebenenfalls substituiertes OH; ausgenommen diejenigen Verbindungen (I), bei denen X = CH₂ und R⁵ = geg. subst. OH sowie R³, R⁷ = H oder R¹ = Halogen sowie R³, R⁴, R⁶, R⁷ = H; Verwendung: als Herbizide; zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

SUBSTITUIERTE 2-BENZ(O)YLPYRIDIN DERIVATE, DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS HERBIZIDE

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft neue substituierte 2-Benz(o)ylpyridine der Formel I

10

15 in der die Variablen folgende Bedeutungen haben:

n 0 oder 1;

- X Carbonyl, Methylen, CH(C₁-C₄-Alkyl), CH-OH, CH-CN, CH-Halogen,
 C(Halogen)₂, CH-CONH₂, CH-CO-O(C₁-C₄-Alkyl), CH-O(C₁-C₄-Alkyl)
 oder C(CN)(C₁-C₄-Alkyl);
 - R¹ Halogen, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl;

- R² Wasserstoff oder Halogen;
- R3 Wasserstoff, Nitro, Hydroxy, Halogen oder C1-C4-Alkoxy;
- 30 R^4 Wasserstoff, Nitro, Hydroxy, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy;
- R⁵ Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen, C₁-C₈-Alkyl,
 C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₂-C₈-Halogenalkenyl, C₂-C₈-Halogenalkinyl,
 C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₂-C₄-Alkenyloxy-C₁-C₄-alkyl,
 C₂-C₄-Alkinyloxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl,
 C₁-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl-C₁-C₄-alkyl, Cyano-C₂-C₈-alkenyl, Cyano-C₃-C₈-alkyl, Cyano-C₁-C₈-alkyl, Cyano-C₂-C₈-alkenyl, Cyano-C₃-C₈-alkinyl, -OR⁸, -SR⁸, -SO-R⁸, -SO₂-R⁸, -SO₂Cl, -N(R⁹, R¹⁰),
 -NH-SO₂-(C₁-C₈-Alkyl), -N[-SO₂-(C₁-C₈-Alkyl)]₂,
 - -NH-SO₂-(C₁-C₈-Alkyl), -N[-SO₂-(C₁-C₈-Alkyl)]₂, -N(C₁-C₈-Alkyl)[-SO₂-(C₁-C₈-Alkyl)], -SO₂-N(R⁹,R¹⁰), -N(R¹¹)-CO-R¹², -NH-CO-OR⁸, -O-CO-NH-R⁹, -O-CO-R¹²,
- -NH-CO-NH-R⁹, -O-CS-NH₂, -O-CS-N(C₁-C₈-Alkyl)₂, -CO-OR⁸, -CO-N(R⁹, R¹⁰), -CS-N(R⁹, R¹⁰), -CO-NH-SO₂-(C₁-C₄-Alkyl), -CO-N(C₁-C₄-Alkyl)-SO₂-(C₁-C₄-Alkyl), -CO-R¹², Hydroxy
 - carbonyl- C_1 - C_8 -alkyl, (C_1 - C_8 -Alkoxy) carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl,

-CH₂-CH(Halogen)-CO-OR⁸, -CH₂-CH(Halogen)-CO-N(\mathbb{R}^9 , \mathbb{R}^{10}),

-CH₂-CH(Halogen)-CN, -CH₂-CH(Halogen)-CO-(C_1 - C_4 -Alkyl),

-CH=C(Halogen)-CO-OR8, -CH=C(C_1 -C₄-Alkyl)-CO-OR8, -CH=N-OR¹³,

 $-C(R^{14})=N-OR^{13}$, $-CH(-Y-R^{15}, -Z-R^{15})$, $-C(R^{14})(-Y-R^{15}, -Z-R^{15})$,

10

5

 $\mbox{für Wasserstoff, C_1-C_8-Alkyl, C_3-C_9-Cycloalkyl, C_1-C_8-Halogen-} \\$ R^8 alkyl, Cyano- C_1 - C_8 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl,

 $C_1 - C_4 - \text{Alkylthio-} C_1 - C_4 - \text{alkyl}, \quad C_1 - C_4 - \text{Alkylsulfinyl-} C_1 - C_4 - \text{alkyl},$ 15

 $\label{eq:condition} \texttt{C}_1 - \texttt{C}_4 - \texttt{Alkylsulfonyl} - \texttt{C}_1 - \texttt{C}_4 - \texttt{alkyl}, \ \texttt{C}_3 - \texttt{C}_8 - \texttt{Alkenyl}, \ \texttt{C}_5 - \texttt{C}_8 - \texttt{Cyclo-lower}$ alkenyl, C_3 - C_8 -Halogenalkenyl, C_3 - C_8 -Alkinyl, Hydroxy- $\texttt{carbonyl-C}_1\text{-}C_4\text{-}\texttt{alkyl}, \quad (\texttt{C}_1\text{-}C_8\text{-}\texttt{Alkoxy})\\ \texttt{carbonyl-C}_1\text{-}C_6\text{-}\texttt{alkyl},$

 $(C_3-C_8-Alkenyloxy)$ carbonyl- $C_1-C_6-alkyl$, $(C_3-C_8-Alkinyloxy)$ -

carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- $(C_1$ - C_4 -alkoxy)carbonyl- C_1-C_4 -alkyl, $(C_1-C_8$ -Halogenalkoxy) carbonyl- C_1-C_6 -alkyl, 20

 $(C_3-C_8-Cycloalkyloxy)$ carbonyl- C_1-C_6 -alkyl, $(C_1-C_4-Alkoxy)$ - ${\tt carbonyl-(C_1-C_4-alkoxy)\,carbonyl-C_1-C_4-alkyl,\ (C_3-C_6-Alkenyl-alkyl,\ (C_3-C_6-Alkenyl-alkyl),\ (C_3-C_6-Alkenyl-alkyl-alkyl),\ (C_3-C_6-Alkenyl-alkyl),\ (C_3-C_6-Alkenyl-alkyl$ oxy) carbonyl - $(C_1 - C_4 - alkoxy)$ carbonyl - $C_1 - C_4 - alkyl$,

 $(C_3-C_6-Alkinyloxy)$ carbonyl- $(C_1-C_4-alkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_4-alkyl$,

25 $\label{eq:hydroxycarbonyl-C1-C4-alkoxy)} \ carbonyl-C_1-C_4-alkyl, \ \ Oxetan-3-alkyl, \ \ Oxetan-3-alky$ $yloxycarbonyl-C_1-C_4-alkyl$,

Phenoxycarbonyl- C_1 - C_4 -alkyl, Benzyl oder Benzyloxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl, wobei die Phenylringe der 3 letztgenannten Reste jeweils unsubstituiert sein oder ein bis drei Substituenten

30 tragen können, jeweils ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Nitro, Cyano, Hydroxy, Hydroxycarbonyl, Halogen, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogen-C_4-Alkyl$

alkoxy, $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl und $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl-

35

— CH (
$$R^{22}$$
) — CO — O — CH_2 — CO — OR^{23}

40

— $CH(R^{22})$ — CO — $N(R^9, R^{10})$, — $CH(R^{22})$ — CO — R^{23} , 45

 R^9, R^{10} unabhängig voneinander für Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, C3-C8-Cycloalkyl, C3-C8-Alkenyl, C3-C8-Alkinyl, C1-C8-Halogen-25 alkyl, $C_1 - C_4 - Alkoxy - C_1 - C_4 - alkyl, C_1 - C_4 - Alkylthio - C_1 - C_4 - alkyl,$ $C_1 - C_4 - Alkylsulfinyl - C_1 - C_4 - alkyl$, $C_1 - C_4 - Alkylsulfonyl - C_1 - C$ alkyl, Cyano-C₁-C₈-alkyl, Hydroxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl, $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_4-alkyl$, $(C_3-C_7-Cycloalkyloxy)$ $carbonyl-C_1-C_4-alkyl$, $(C_1-C_4-Alkoxy)$ $carbonyl-C_3-C_7-cycloalkyl$, $C_1 - C_4 - Alkoxy - (C_1 - C_4 - alkoxy) carbonyl - C_1 - C_4 - alkyl, C_1 - C_6 - Alkoxy,$ 30 Phenyl oder Phenyl-C1-C4-alkyl, wobei die Phenylringe der letzten beiden Reste unsubstituiert sein oder ein bis drei Substituenten tragen können, jeweils ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Nitro, Cyano, Hydroxy, Halogen, 35 C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, $(C_1 - C_4 - Alkoxy)$ carbonyl und $(C_1 - C_4 - Alkoxy)$ carbonyl $- C_1 - C_4 - Alkoxy$ alkoxy

oder R^9 und R^{10} zusammen für eine Tetramethylen-, Pentamethylen-40 oder Ethylenoxyethylenkette, die jeweils eine Hydroxyarbonylgruppe oder einen (C_1 - C_6 -Alkoxy)carbonylrest tragen kann;

 R^{11} für Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, C_3 - C_8 -Alkenyl oder C_3 - C_8 -Alkinyl;

PCT/EP98/01354

R¹²,R¹³ unabhängig voneinander für Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₈-Cyclo-alkyl, Phenyl oder Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei die Phenylringe der letzten beiden Reste unsubstituiert sein oder ein bis drei Substituenten tragen können, jeweils ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Nitro, Cyano, Hydroxy, Hydroxycarbonyl, Halogen, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl-

4

10 $C_1 - C_4 - alkoxy;$

5

R14 für C1-C8-Alkyl;

Y,Z unabhängig voneinander für Sauerstoff oder Schwefel;

 R^{15} für C_1 - C_8 -Alkyl, C_1 - C_8 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl;

- R¹⁶-R²¹ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Cyano, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkoxy, Hydroxycarbonyl, (C₁-C₈-Alkoxy) carbonyl, Aminocarbonyl, (C₁-C₈-Alkyl) aminocarbonyl oder Di(C₁-C₈-alkyl) aminocarbonyl;
- 25 $R^{22}-R^{25}$ unabhängig voneinander für Wasserstoff, $C_1-C_8-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy-C_1-C_4-alkyl$, $C_3-C_8-Alkenyl$ oder $C_3-C_8-Alkinyl$

und

 $R^{26} \cdot R^{28}$ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder $C_1 \cdot C_8 \cdot Alkyl$ 30 stehen;

 R^6 Wasserstoff, Nitro, Halogen, $-OR^{29}$ oder $-CO-OR^{29}$ und R^7 Wasserstoff, Nitro, Halogen oder $-OR^{30}$, wobei

 $35~{
m R}^{29}$ und ${
m R}^{30}$ jeweils für eine der Bedeutungen von ${
m R}^8$ stehen,

sowie die landwirtschaftlich brauchbaren Salze der Verbindungen I,

ausgenommen diejenigen Verbindungen I, bei denen X Methylen 40 bedeutet, und

- R^5 für -OR 8 sowie R^3 und R^7 beide für Wasserstoff stehen oder
- R^1 für Halogen sowie R^3 , R^4 , R^6 und R^7 alle gleichzeitig für Wasserstoff

stehen.

Außerdem betrifft die Erfindung

- die Verwendung der Verbindungen I als Herbizide oder zur Desikkation/Defoliation von Pflanzen,
- herbizide Mittel und Mittel zur Desikkation und/oder
- Defoliation von Pflanzen, welche die Verbindungen I als wirksame Substanzen enthalten,
 - Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs und zur Desikkation und/oder Defoliation von Pflanzen mit den Verbindungen I sowie
- 10 Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I und von herbiziden Mitteln und Mitteln zur Desikkation und/oder Defoliation von Pflanzen unter Verwendung der Verbindungen I.

In der EP-A 047 972 wurden Phenoxyalkansäurederivate zur Erhöhung
15 der Kohlehydrat-Einlagerung in Pflanzen beschrieben, deren allgemeine Formel - bei geeigneter Wahl der Variablen - auch Verbindungen I mit n = 0, X = Methylen, R¹ = Halogen, Di- oder Trifluormethyl, R² = Fluor oder Chlor, R³, R⁴, R⁶ und R² = Wasserstoff und R⁵ = Ethoxy, 2-Butoxy oder But-3-en-2-yloxy, jeweils
20 substituiert mit einem Hydroxycarbonyl-, bestimmten Ester-,
Thioester- oder Säureamid-Rest, umfaßt.

Diejenigen 2-Benzylpyridine I mit n = 0, X = Methylen, R¹ = Halogen oder Trifluormethyl, R³, R⁴ und R⁷ = Wasserstoff, R⁵ = 25 Ethoxy, 2-Butoxy oder But-3-en-2-yloxy, das jeweils eine bestimmte Säureamidgruppe trägt, und R⁶ = Wasserstoff oder Halogen fallen unter die allgemeine Formel von in der DE-A 29 48 095 als Herbizide und Fungizide gelehrten Verbindungen.

- 30 Aus der schweizer Patentschrift CH 642 075 ist eine Verbindung mit n=0, X=Methylen, $R^1=Chlor$, $R^2=Wasserstoff$, R^3 , R^4 , R^6 und $R^7=Wasserstoff$ und $R^5=2-(Ethoxycarbonyl)but-2-yloxy bekannt, der eine pharmazeutische Wirkung zugeschrieben wird.$
- 35 Benz(o)ylpyridine vom Typ der Verbindungen I fallen auch unter die allgemeinen Formeln von in der WO 92/22203, EP-A 078 536 und der EP-A 461 079 beschriebenen Herbiziden.

Aus T. Asami et al., Biosci. Biotech. Biochem. <u>57</u>(2), 350/351 40 (1993) sind die beiden Benzylpyridine

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

mit $R^a = H$ (Nr. 20) oder OC_2H_5 (Nr. 21) als Photosynthesehemmer bekannt.

Schließlich werden in der WO 96/17829 bestimmte 3-Benzoylpyridine 5 als Herbizide gelehrt.

Da die herbiziden Eigenschaften der o.g. Herbizide bezüglich der Schadpflanzen nicht immer völlig befriedigen, lagen der vorliegenden Erfindung neue herbizid wirksame Verbindungen als Auf10 gabe zugrunde, mit denen sich unerwünschte Pflanzen besser als bisher gezielt bekämpfen lassen. Die Aufgabe erstreckte sich auch auf die Bereitstellung neuer desikkant/defoliant wirksamer Verbindungen.

15 Demgemäß wurden die vorliegenden substituierten 2-Benz(o)ylpyridine der Formel I sowie deren herbizide Wirkung gefunden.

Ferner wurden herbizide Mittel gefunden, die die Verbindungen I enthalten und eine sehr gute herbizide Wirkung besitzen. Außerdem 20 wurden Verfahren zur Herstellung dieser Mittel und Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs mit den Verbindungen I gefunden.

Des weiteren wurde gefunden, daß die Verbindungen I auch zur
25 Desikkation/Defoliation von Pflanzenteilen geeignet sind, wofür Kulturpflanzen wie Baumwolle, Kartoffel, Raps, Sonnenblume, Sojabohne oder Ackerbohnen, insbesondere Baumwolle, in Betracht kommen. Diesbezüglich wurden Mittel zur Desikkation und/oder Defoliation von Pflanzen, Verfahren zur Herstellung dieser Mittel und Verfahren zur Desikkation und/oder Defoliation von Pflanzen mit den Verbindungen I gefunden.

Die Verbindungen der Formel I können je nach Substitutionsmuster ein oder mehrere Chiralitätszentren enthalten und liegen dann

35 als Enantiomeren- oder Diastereomerengemische vor. Auch E-/Z-Isomere sind möglich, sofern mindestens ein Substituent mit Doppelbindung vorhanden ist. Gegenstand der Erfindung sind sowohl die reinen Enantiomeren oder Diastereomeren als auch deren Gemische.

40 Unter landwirtschaftlich brauchbaren Salzen sind vor allem die Salze von I mit denjenigen Kationen sowie Säureadditionssalze von I mit solchen Säuren zu verstehen, welche die herbizide oder desikkante/defoliante Wirkung von I nicht negativ beeinträchtigen.

So kommen als Kationen insbesondere die Ionen der Alkalimetalle, vorzugsweise Natrium und Kalium, der Erdalkalimetalle, vorzugsweise Calcium, Magnesium und Barium, und der Übergangsmetalle, vorzugsweise Mangan, Kupfer, Zink und Eisen, sowie das Ammonium-5 ion, das einen C₁-C₄-Alkyl-, Phenyl- oder Benzylsubstituenten und gewünschtenfalls zusätzlich ein bis drei weitere C₁-C₄-Alkylreste tragen kann, vorzugsweise Diisopropylammonium, Tetramethyl-ammonium, Tetrabutylammonium, Trimethylbenzylammonium, des weiteren Phosphoniumionen, vorzugsweise Tri-(C₁-C₄-alkyl)-10 phosphonium, Sulfoniumionen, vorzugsweise Tri-(C₁-C₄-alkyl)-sulfonium, sowie Sulfoxoniumionen, vorzugsweise Tri-(C₁-C₄-alkyl)-

Anionen von brauchbaren Säureadditionssalzen sind in erster Linie 15 Fluorid, Chlorid, Bromid, Hydrogensulfat, Sulfat, Dihydrogenphosphat, Phosphat, Nitrat, Hydrogencarbonat, Carbonat, Hexafluorosilikat, Hexafluorophosphat, Benzoat, Oxalat, Dodecylbenzolsulfonat, sowie die Anionen von C1-C4-Alkansäuren, vorzugsweise Formiat, Acetat, Propionat und Butyrat.

Die für die Substituenten R¹, R³, R⁴, R⁵ und R⁸ bis R³⁰ oder als Reste an Phenylringen genannten organischen Molekülteile stellen Sammelbegriffe für individuelle Aufzählungen der einzelnen Gruppenmitglieder dar. Sämtliche Kohlenstoffketten, also alle

25 Alkyl-, Halogenalkyl-, Cyanoalkyl-, Oxetanyloxycarbonylalkyl-, Hydroxycarbonylalkyl-, Phenylalkyl-, Phenoxycarbonylalkyl-, Benzyloxycarbonylalkyl-, Alkoxy-, Halogenalkoxy-, Alkylthio-, Alkylsulfinyl-, Alkylsulfonyl-, Alkenyl-, Halogenalkenyl-, Cyanoalkenyl-, Alkenyloxy-, Alkinyl-, Halogenalkinyl-, Cyanoalkinyl- und Alkinyloxy-Teile können geradkettig oder verzweigt sein. Halogenierte Substituenten tragen vorzugsweise ein bis fünf

Die Bedeutung Halogen steht jeweils für Fluor, Brom, Chlor oder 35 Iod, insbesondere für Fluor oder Chlor.

Ferner stehen beispielsweise:

gleiche oder verschiedene Halogenatome.

sulfoxonium.

- C₁-C₄-Alkyl für: CH₃, C₂H₅, CH₂-C₂H₅, CH(CH₃)₂, n-C₄H₉,

 40 CH(CH₃)-C₂H₅, CH₂-CH(CH₃)₂ oder C(CH₃)₃, insbesondere für CH₃

 oder C₂H₅;
- C₁-C₄-Halogenalkyl für: einen C₁-C₄-Alkylrest wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor,
 Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. CH₂F, CHF₂, CF₃, CH₂Cl, CH(Cl)₂, C(Cl)₃, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 2-Fluorethyl, 2-Chlorethyl, 2-Bromethyl,

2-Iodethyl, CH₂-CHF₂, CH₂-CF₃, 2-Chlor-2-fluorethyl,
2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl,
2,2,2-Trichlorethyl, C₂F₅, 2-Fluorpropyl, 3-Fluorpropyl,
2,2-Difluorpropyl, 2,3-Difluorpropyl, 2-Chlorpropyl, 3-Chlorpropyl, 2,3-Dichlorpropyl, 2-Brompropyl, 3-Brompropyl,
3,3,3-Trifluorpropyl, 3,3,3-Trichlorpropyl, CH₂-C₂F₅,
CF₂-C₂F₅, 1-(Fluormethyl)-2-fluorethyl, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethyl, 1-(Brommethyl)-2-bromethyl, 4-Fluorbutyl, 4-Chlorbutyl, 4-Brombutyl oder Nonafluorbutyl, insbesondere für CH₂F, CHF₂, CF₃, CH₂C1, 2-Fluorethyl, 2-Chlorethyl oder CH₂-CF₃;

5

- C1-C8-Alkyl für: C1-C4-Alkyl wie vorstehend genannt, oder z.B. n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl oder 1-Ethyl-2-methylpropyl, insbesondere für CH3, C2H5, CH2-C2H5, CH(CH3)2, n-Butyl, C(CH3)3, n-Pentyl oder n-Hexyl;
- 25 C₁-C₈-Halogenalkyl für: einen C₁-C₈-Alkylrest wie vorstehend genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. einen der unter C₁-C₄-Halogenalkyl genannten Reste oder für 5-Fluor-1-pentyl, 5-Chlor-1-pentyl, 5-Brom-1-pentyl, 5-Iod-1-pentyl, 5,5,5-Tri-chlor-1-pentyl, Undecafluorpentyl, 6-Fluor-1-hexyl, 6-Chlor-1-hexyl, 6-Brom-1-hexyl, 6-Iod-1-hexyl, 6,6,6-Trichlor-1-hexyl oder Dodecafluorhexyl, insbesondere für CH₂F, CHF₂, CF₃, CH₂Cl, 2-Fluorethyl, 2-Chlorethyl oder CH₂-CF₃;
- 35 Cyano-C1-C8-alkyl für: z.B. CH2CN, 1-Cyanoeth-1-yl, 2-Cyanoeth-1-yl, 1-Cyanoprop-1-yl, 2-Cyanoprop-1-yl, 3-Cyanoprop1-yl, 1-Cyanoprop-2-yl, 2-Cyanoprop-2-yl, 1-Cyanobut-1-yl,
 2-Cyanobut-1-yl, 3-Cyanobut-1-yl, 4-Cyanobut-1-yl, 1-Cyanobut-2-yl, 2-Cyanobut-2-yl, 3-Cyanobut-2-yl, 4-Cyanobut-2-yl,
 1-Cyano-2-methyl-prop-3-yl, 2-Cyano-2-methyl-prop-3-yl,
 3-Cyano-2-methyl-prop-3-yl, 2-(CH2CN)-prop-2-yl oder 2-Cyanohex-6-yl, insbesondere für CH2CN oder 2-Cyanoethyl;
- Oxetan-3-yloxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl für: z.B. Oxetan-3-yloxy-d5 carbonylmethyl, 2-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)ethyl, 2-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)prop-1-yl, 3-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)prop-1-yl, 2-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)but-1-yl, 3-(Oxetan-3-yloxy-1-yl)

carbonyl)but-1-yl, 4-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)but-1-yl,
1-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)but-2-yl, 3-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)but-2-yl, 4-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)but-2-yl,
1-(Oxetan-3-yloxycarbonylmethyl)-eth-1-yl, 1-(Oxetan-3-yloxycarbonylmethyl)-1-(methyl)-eth-1-yl oder 1-(Oxetan-3-yloxycarbonylmethyl)-prop-1-yl, insbesondere für Oxetan-3-yloxycarbonylmethyl oder 2-(Oxetan-3-yloxycarbonyl)ethyl;

- Hydroxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl für: CH₂COOH, CH(CH₃)COOH,

 2-(COOH)ethyl, 1-(COOH)prop-1-yl, 2-(COOH)prop-1-yl,

 3-(COOH)prop-1-yl, 1-(COOH)but-1-yl, 2-(COOH)but-1-yl,

 3-(COOH)but-1-yl, 4-(COOH)but-1-yl, 1-(COOH)but-2-yl,

 2-(COOH)but-2-yl, 3-(COOH)but-2-yl, 4-(COOH)but-2-yl,

 1-(CH₂COOH)eth-1-yl, 1-(CH₂COOH)-1-(CH₃)-eth-1-yl oder

 1-(CH₂COOH)-prop-1-yl, insbesondere für CH₂COOH oder

 2-(COOH)ethyl;
- Hydroxycarbonyl-C₁-C₈-alkyl für: Hydroxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl wie vorstehend genannt, sowie z.B. 5-(COOH)pent-1-yl oder
 6-(COOH)hex-1-yl;
- Phenyl-C₁-C₄-alkyl für: Benzyl, 1-Phenylethyl, 2-Phenylethyl,
 1-Phenylprop-1-yl, 2-Phenylprop-1-yl, 3-Phenylprop-1-yl,
 1-Phenylbut-1-yl, 2-Phenylbut-1-yl, 3-Phenylbut-1-yl,
 4-Phenylbut-1-yl, 1-Phenylbut-2-yl, 2-Phenylbut-2-yl,
 3-Phenylbut-2-yl, 4-Phenylbut-2-yl, 1-(Phenylmethyl)-eth-1-yl, 1-(Phenylmethyl)-1-(methyl)-eth-1-yl oder
 1-(Phenylmethyl)-prop-1-yl, insbesondere für Benzyl oder
 2-Phenylethyl;
- Benzyloxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl für: Benzyloxycarbonyl-methyl, 1-(Benzyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Benzyloxycarbonyl)ethyl, 1-(Benzyloxycarbonyl)prop-1-yl, 2-(Benzyloxycarbonyl)prop-1-yl, 3-(Benzyloxycarbonyl)prop-1-yl, 1-(Benzyloxy-carbonyl)but-1-yl, 2-(Benzyloxycarbonyl)but-1-yl, 3-(Benzyl-

für Phenoxycarbonyl-methyl oder 2-(Phenoxycarbonyl)ethyl;

oxycarbonyl)but-1-yl, 4-(Benzyloxycarbonyl)but-1-yl, 1-(Benzyloxycarbonyl)but-2-yl, 2-(Benzyloxycarbonyl)but-2-yl, 3-(Benzyloxycarbonyl)but-2-yl, 4-(Benzyloxycarbonyl)but-2-yl, 1-(Benzyloxycarbonyl-methyl)-eth-1-yl, 1-(Benzyloxycarbonylmethyl)-1-(methyl)-eth-1-yl oder 1-(Benzyloxycarbonylmethyl)-prop-1-yl, insbesondere für Benzyloxycarbonyl-methyl oder 2-(Benzyloxycarbonyl)ethyl;

- $C_1-C_4-Alkoxy$ für: OCH₃, OC₂H₅, n-Propoxy, OCH(CH₃)₂, n-Butoxy, 10 1-Methylpropoxy, $OCH_2-CH(CH_3)_2$ oder $OC(CH_3)_3$, insbesondere für OCH₃ oder OC₂H₅;
- $C_1\text{-}C_6\text{-}Alkoxy$ für: einen $C_1\text{-}C_4\text{-}Alkoxy\text{-}Rest$ wie vorstehend genannt, oder z.B. n-Pentoxy, 1-Methylbutoxy, 2-Methylbutoxy,
- 3-Methylbutoxy, 2,2-Dimethylpropoxy, 1-Ethylpropoxy, n-Hex-15 oxy, 1,1-Dimethylpropoxy, 1,2-Dimethylpropoxy, 1-Methylpentoxy, 2-Methylpentoxy, 3-Methylpentoxy, 4-Methylpentoxy, 1,1-Dimethylbutoxy, 1,2-Dimethylbutoxy, 1,3-Dimethylbutoxy, 2,2-Dimethylbutoxy, 2,3-Dimethylbutoxy, 3,3-Dimethylbutoxy,
- 20 1-Ethylbutoxy, 2-Ethylbutoxy, 1,1,2-Trimethylpropoxy, 1,2,2-Trimethylpropoxy, 1-Ethyl-1-methylpropoxy oder 1-Ethyl-2-methylpropoxy, insbesondere für OCH_3 , OC_2H_5 , $OCH_2-C_2H_5$, OCH(CH₃)₂, n-Butoxy, OC(CH₃)₃, n-Pentoxy oder n-Hexoxy;
- $C_1\text{-}C_8\text{-}\text{Alkoxy}$ für: einen $C_1\text{-}C_6\text{-}\text{Alkoxy-Rest}$ wie vorstehend ge-25 nannt, oder z.B. $O(n-C_7H_{15})$ oder $O(n-C_8H_{17})$, insbesondere für $C_1 - C_6 - Alkoxy;$
- C_1-C_4 -Halogenalkoxy für: einen C_1-C_4 -Alkoxyrest wie vorstehend 30 genannt, der partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. OCH₂F, OCHF₂, OCF₃, OCH₂Cl, OCH(Cl)₂, OC(Cl)₃, Chlorfluormethoxy, Dichlorfluormethoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Fluorethoxy, 2-Chlorethoxy, 2-Bromethoxy, 2-Iodethoxy, OCH_2-CHF_2 , OCH_2-CF_3 , 35
- 2-Chlor-2-fluorethoxy, 2-Chlor-2,2-difluorethoxy, 2,2-Dichlor-2-fluorethoxy, 2,2,2-Trichlorethoxy, OC_2F_5 , 2-Fluorpropoxy, 3-Fluorpropoxy, 2,2-Difluorpropoxy, 2,3-Difluorpropoxy, 2-Chlorpropoxy, 3-Chlorpropoxy, 2,3-Dichlorpropoxy, 2-Brompropoxy, 3-Brompropoxy, 3,3,3-Trifluorpropoxy, 3,3,3-Tri-
- 40 chlorpropoxy, $OCH_2-C_2F_5$, $OCF_2-C_2F_5$, 1-(Fluormethyl)-2-fluorethoxy, 1-(Chlormethyl)-2-chlorethoxy, 1-(Brommethyl)-2-bromethoxy, 4-Fluorbutoxy, 4-Chlorbutoxy, 4-Brombutoxy oder $n-C_4F_9$, insbesondere für 2-Chlorethoxy oder OCH₂-CF₃;

- (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl für: CO-OCH₃, CO-OC₂H₅, CO-OCH₂-C₂H₅, CO-OCH (CH₃)₂, n-Butoxycarbonyl, CO-OCH (CH₃) -C₂H₅, CO-OCH₂-CH (CH₃)₂ oder CO-OC (CH₃)₃, insbesondere für CO-OCH₃ oder CO-OC₂H₅;

5

- (C₁-C₆-Alkoxy) carbonyl für: einen (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl-Rest wie vorstehend genannt, oder z.B. (n-Pentoxy) carbonyl, 1-Methylbutoxycarbonyl, 2-Methylbutoxycarbonyl, 3-Methylbutoxycarbonyl, 2-Dimethylpropoxycarbonyl, 1-Ethylpropoxy-
- carbonyl, (n-Hexoxy) carbonyl, 1,1-Dimethylpropoxycarbonyl, 1,2-Dimethylpropoxycarbonyl, 1-Methylpentoxycarbonyl, 2-Methylpentoxycarbonyl, 3-Methylpentoxycarbonyl, 4-Methylpentoxycarbonyl, 1,1-Dimethylbutoxycarbonyl, 1,2-Dimethylbutoxycarbonyl, 1,3-Dimethylbutoxycarbonyl, 2,2-Dimethyl-
- butoxycarbonyl, 2,3-Dimethylbutoxycarbonyl, 3,3-Dimethylbutoxycarbonyl, 1-Ethylbutoxycarbonyl, 2-Ethylbutoxycarbonyl,
 1,1,2-Trimethylpropoxycarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropoxycarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropoxycarbonyl oder 1-Ethyl-2methylpropoxycarbonyl, insbesondere für COOCH₃, COOC₂H₅,
 n-Propoxycarbonyl, COOCH(CH₃)₂, n-Butoxycarbonyl, COOC (CH₃)₃,
- n-Propoxycarbonyl, COOCH(CH₃)₂, n-Butoxycarbonyl, COOC(CH₃)₃ n-Pentoxycarbonyl oder n-Hexoxycarbonyl;
- (C₁-C₈-Alkoxy) carbonyl für: einen (C₁-C₆-Alkoxy) carbonyl-Rest wie vorstehend genannt, oder z.B. CO-O(n-C₇H₁₅) oder
 CO-O(n-C₈H₁₇), insbesondere für (C₁-C₆-Alkoxy) carbonyl;
 - C_1 - C_4 -Alkylthio für: SCH₃, SC₂H₅, SCH₂- C_2 H₅, SCH(CH₃)₂, n-Butylthio, SCH(CH₃)- C_2 H₅, SCH₂-CH(CH₃)₂ oder SC(CH₃)₃, insbesondere für SCH₃ oder SC₂H₅;

- C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl für: durch C₁-C₄-Alkoxy wie vorstehend genannt substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also z.B. für CH₂-OCH₃, CH₂-OC₂H₅, CH₂-OCH₂-C₂H₅, CH₂-OCH(CH₃)₂, n-Butoxymethyl, (1-Methylpropoxy)methyl, (2-Methylpropoxy).
- methyl, CH₂-OC(CH₃)₂, 2-(Methoxy)ethyl, 2-(Ethoxy)ethyl, 2-(n-propoxy)ethyl, 2-(1-Methylethoxy)ethyl, 2-(n-Butoxy)ethyl, 2-(1-Methylpropoxy)ethyl, 2-(2-Methylpropoxy)ethyl, 2-(1,1-Dimethylethoxy)ethyl, 2-(Methoxy)propyl,
- 2-(Ethoxy)propyl, 2-(n-Propoxy)propyl, 2-(1-Methylethoxy)propyl, 2-(n-Butoxy)propyl, 2-(1-Methylpropoxy)propyl,
 - 2-(2-Methylpropoxy) propyl, 2-(1,1-Dimethylethoxy) propyl, 3-(Methoxy) propyl, 3-(Ethoxy) propyl, 3-(n-Propoxy) propyl,
 - 3-(1-Methylethoxy)propyl, 3-(n-Butoxy)propyl, 3-(1-Methyl-propoxy)propyl, 3-(2-Methylpropoxy)propyl, 3-(1,1-Dimethyl-
- ethoxy)propyl, 2-(Methoxy)butyl, 2-(Ethoxy)butyl, 2-(n-Propoxy)butyl, 2-(1-Methylethoxy)butyl, 2-(n-Butoxy)butyl, 2-(1-Methylpropoxy)butyl, 2-(2-Methylpropoxy)butyl,

5

2-(1,1-Dimethylethoxy)butyl, 3-(Methoxy)butyl, 3-(Ethoxy)butyl, 3-(n-Propoxy)butyl, 3-(1-Methylethoxy)butyl, 3-(n-Butoxy)butyl, 3-(1-Methylpropoxy)butyl, 3-(2-Methylpropoxy)butyl, 3-(1,1-Dimethylethoxy)butyl, 4-(Methoxy)butyl, 4-(Ethoxy)butyl, 4-(n-Propoxy)butyl, 4-(1-Methylethoxy)butyl, 4-(n-Butoxy)butyl, 4-(1-Methylpropoxy)butyl, 4-(2-Methylpropoxy)butyl oder 4-(1,1-Dimethylethoxy)butyl, insbesondere für CH_2 -OCH₃ oder 2-Methoxyethyl;

- C_1-C_4 -Alkoxy- C_1-C_4 -alkoxy für: durch C_1-C_4 -Alkoxy wie vor-10 stehend genannt substituiertes C_1 - C_4 -Alkoxy, also z.B. für OCH_2-OCH_3 , $OCH_2-OC_2H_5$, $OCH_2-OCH_2-C_2H_5$, $OCH_2-OCH(CH_3)_2$, $n-Butoxy-CH_2-OCH(CH_3)_2$ methoxy, (1-Methylpropoxy) methoxy, (2-Methylpropoxy) methoxy, $OCH_2-OC(CH_3)_3$, 2-(Methoxy) ethoxy, 2-(Ethoxy) ethoxy, 2-(n-Prop-
- oxy) ethoxy, 2-(1-Methylethoxy) ethoxy, 2-(n-Butoxy) ethoxy, 15 2-(1-Methylpropoxy)ethoxy, 2-(2-Methylpropoxy)ethoxy, 2-(1,1-Dimethylethoxy)ethoxy, 2-(Methoxy)propoxy, 2-(Ethoxy)propoxy, 2-(n-Propoxy)propoxy, 2-(1-Methylethoxy)propoxy, 2-(n-Butoxy)propoxy, 2-(1-Methyl-
- 20 propoxy)propoxy, 2-(2-Methylpropoxy)propoxy, 2-(1,1-Dimethylethoxy) propoxy, 3-(Methoxy) -propoxy, 3-(Ethoxy) propoxy, 3-(n-Propoxy) propoxy, 3-(1-Methylethoxy) propoxy, 3-(n-Butoxy)propoxy, 3-(1-Methylpropoxy)propoxy, 3-(2-Methylpropoxy) propoxy, 3-(1,1-Dimethylethoxy) propoxy,
- 25 2-(Methoxy) butoxy, 2-(Ethoxy) butoxy, 2-(n-Propoxy) butoxy, 2-(1-Methylethoxy) butoxy, 2-(n-Butoxy) butoxy, 2-(1-Methylpropoxy)butoxy, 2-(2-Methylpropoxy)butoxy, 2-(1,1-Dimethylethoxy) butoxy, 3-(Methoxy) butoxy, 3-(Ethoxy) butoxy, 3-(n-Propoxy)butoxy, 3-(1-Methylethoxy)butoxy,
- 30 3-(n-Butoxy)butoxy, 3-(1-Methylpropoxy)butoxy, 3-(2-Methylpropoxy) butoxy, 3-(1,1-Dimethylethoxy) butoxy, 4-(Methoxy) butoxy, 4-(Ethoxy)butoxy, 4-(n-Propoxy)butoxy, 4-(1-Methylethoxy) butoxy, 4-(n-Butoxy) butoxy, 4-(1-Methylpropoxy) butoxy, 4-(2-Methylpropoxy)butoxy oder 4-(1,1-Dimethyl-
- ethoxy) butoxy, insbesondere für OCH2-OCH3 oder 2-Methoxy-35 ethoxy;
- $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl- C_1-C_4 -alkyl für: durch $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl wie vorstehend genannt substituiertes $C_1-C_4-Alkyl$,
- also z.B. für CH_2COOCH_3 , $CH_2COOC_2H_5$, $CH(CH_3)COOCH_3$ oder 40 2-(COOCH₃)ethy1;
- $(C_1-C_8-Alkoxy)$ carbonyl- C_1-C_6 -alkyl für: durch $(C_1-C_8-Alkoxy)$ carbonyl wie vorstehend genannt substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, 45 also z.B. für CH_2COOCH_3 , $CH_2COOC_2H_5$, $CH(CH_3)COOCH_3$, $CH(CH_3)COOC_2H_5$, $C(CH_3)_2COOCH_3$ oder $C(CH_3)_2COOC_2H_5$;

- Hydroxycarbonyl-(C₁-C₄-alkoxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl für: (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl wie vorstehend genannt, das eine Hydroxycarbonylgruppe trägt, also z.B. für CH₂-COOCH₂-COOH, CH(CH₃)-COOCH₂-COOH, CH₂-COOCH(CH₃)-COOH oder CH(CH₃)-COOCH(CH₃)-COOH;
- C₁-C₄-Alkoxy-(C₁-C₄-alkoxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl für:
 (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl wie vorstehend genannt, das eine C₁-C₄-Alkoxygruppe wie OCH₃, OC₂H₅, OCH₂-C₂H₅, OCH (CH₃)₂,

 n-Butoxy, OCH (CH₃)-C₂H₅, OCH₂-CH (CH₃)₂ und OC (CH₃)₃ trägt, also z.B. für CH₂-COOCH₂-OCH₃, CH₂-COOCH₂-OC₂H₅,
 CH₂-COOCH₂-OCH (CH₃)₂, CH₂-COOCH₂-OC (CH₃)₃, CH₂-COOCH₂-CH₂-OCH₃,
 CH₂-COOCH₂-CH₂-OC₂H₅, CH (CH₃)-COOCH₂-CH₂-OCH₃ oder
 CH (CH₃)-COOCH₂-CH₂-OC₂H₅, insbesondere für CH₂-COOCH₂-CH₂-OCH₃,
 CH₂-COOCH₂-CH₂-OC₂H₅, CH (CH₃)-COOCH₂-CH₂-OCH₃ oder

 $CH(CH_3) - COOCH_2 - CH_2 - OC_2H_5$;

- (C_1-C_4-A) koxy) carbonyl- (C_1-C_4-a) koxy) carbonyl- C_1-C_4-a kyl für: $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl- C_1-C_4 -alkyl wie vorstehend genannt, das eine (C₁-C₄-Alkoxy)carbonylgruppe wie COOCH₃, COOC₂H₅, 20 $\mathtt{COOCH_2-C_2H_5}\,,\ \mathtt{COOCH}\,(\mathtt{CH_3})_{\,2}\,,\ \mathtt{COOCH_2-(n-C_3H_7)}\,,\ \mathtt{OCH}\,(\mathtt{CH_3})\,\mathtt{-C_2H_5}\,,$ $OCH_2-CH(CH_3)_2$ und $OC(CH_3)_3$ trägt, also z.B. für $CH_2-COOCH_2-COOCH_3$, $CH_2-COOCH_2-COOC_2H_5$, $CH_2-COOCH_2-COOCH$ (CH_3) 2, $CH_2-COOCH_2-COOC(CH_3)_3$, $CH_2-COOCH_2-COOCH_3$, $CH_2-COOCH_2-COOC_2H_5$, $CH(CH_3) - COOCH_2 - COOCH_3$, $CH(CH_3) - COOCH_2 - COOC_2H_5$, 25 CH_2 -COOCH (CH_3) -COOCH₃, CH_2 -COOCH (CH_3) -COOC₂H₅, $CH(CH_3)-COOCH(CH_3)-COOCH_3$ oder $CH(CH_3)-COOCH(CH_3)-COOC_2H_5$, insbesondere für CH2-COOCH2-COOCH3, CH2-COOCH2-COOC2H5, $CH(CH_3) - COOCH_2 - COOCH_3$, $CH(CH_3) - COOCH_2 - COOC_2H_5$, CH_2 -COOCH (CH_3) -COOCH₃, CH_2 -COOCH (CH_3) -COOC₂H₅, 30 $\mathtt{CH}\left(\mathtt{CH_{3}}\right) - \mathtt{COOCH}\left(\mathtt{CH_{3}}\right) - \mathtt{COOCH_{3}} \quad \mathtt{oder} \quad \mathtt{CH}\left(\mathtt{CH_{3}}\right) - \mathtt{COOCH}\left(\mathtt{CH_{3}}\right) - \mathtt{COOC}_{2}\mathtt{H}_{5};$
- $(C_1-C_8-Halogenalkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_6-alkyl$ für: durch (C1-C8-Halogenalkoxy) carbonyl wie COOCH2F, COOCHF2, COOCF3, $COOCH_2Cl$, $COOCH(Cl)_2$, $COOC(Cl)_3$, COOCHFCl, $COOCF(Cl)_2$, 35 COOCF₂C1, COOCF₂Br, COOCHF-CH₃, COOCH₂-CH₂F, COOCH₂-CH₂C1, COOCH2-CH2Br, COOCH2-CH2I, COOCH2-CH2F, COOCH2-CF3, $COOCH_2-CHFC1$, $COOCH_2-CF_2C1$, $COOCH_2-CF(C1)_2$, $COOCH_2-C(C1)_3$, COOC₂F₅, 2-Fluorpropoxycarbonyl, 3-Fluorpropoxycarbonyl, 2-Chlorpropoxycarbonyl, 3-Chlorpropoxycarbonyl, 2-Bromprop-40 oxycarbonyl, 3-Brompropoxycarbonyl, 2,2-Difluorpropoxycarbonyl, 2,3-Difluorpropoxycarbonyl, 2,3-Dichlorpropoxycarbonyl, $\mathtt{COOCH_2CH_2-CF_3},\ \mathtt{COOCH_2CH_2-C}\ (\mathtt{Cl})_3,\ \mathtt{COOCH_2-C_2F_5},\ \mathtt{COOCF_2-C_2F_5},$ 1-(CH₂F)-2-fluorethoxycarbonyl, 1-(OCH₂Cl)-2-chlorethoxycarbonyl, 1-(OCH2Br)-2-bromethoxycarbonyl, 4-Fluorbutoxycarbonyl, 45 4-Chlorbutoxycarbonyl, 4-Brombutoxycarbonyl, COOCF₂CF₂-C₂F₅, 5-Fluorpentoxycarbonyl, 5-Chlorpentoxycarbonyl, 5-Brompent-

oxycarbonyl, 5-Iodpentoxycarbonyl, 5,5,5-Trichlorpentoxycarbonyl, COOCF₂-(n-C₄F₉), 6-Fluorhexoxycarbonyl, 6-Chlorhexoxycarbonyl, 6-Bromhexoxycarbonyl, 6-Iodhexoxycarbonyl, 6,6,6-Trichlorhexoxycarbonyl und COOCF₂-(n-C₅F₁₁) substituiertes C₁-C₆-Alkyl, also z.B. für CH₂-COOCH₂-CF₃, CH(CH₃)-COOCH₂-CF₃, CH₂-COOCH₂-C(Cl)₃ oder CH(CH₃)-COOCH₂-C(Cl)₃;

5

 $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl $-C_1-C_4-alkoxy$ für: durch 10 (C1-C4-Alkoxy) carbonyl wie vorstehend genannt substituiertes C₁-C₄-Alkoxy, also z.B. für OCH₂COOCH₃, OCH₂COOC₂H₅, $OCH_2COOCH_2-C_2H_5$, $OCH_2COOCH(CH_3)_2$, $OCH_2COOCH_2CH_2-C_2H_5$, $OCH_2COOCH(CH_3) - C_2H_5$, $OCH_2COOCH_2 - CH(CH_3)_2$, $OCH_2COOC(CH_3)_3$, $OCH(CH_3)COOCH_3$, $OCH(CH_3)COOC_2H_5$, $OCH_2CH_2COOCH_3$, $OCH_2CH_2COOC_2H_5$, 15 OCH₂CH₂COOCH₂-C₂H₅, OCH₂CH₂COOCH (CH₃)₂, OCH₂CH₂COOCH₂CH₂-C₂H₅, 2-[COOCH(CH₃)-C₂H₅]ethoxy, 2-[COOCH₂-CH(CH₃)₂]ethoxy, $OCH_2CH_2COOC(CH_3)_3$, 2-(COOCH₃) propoxy, 2-(COOC₂H₅) propoxy, 2-(COOCH₂-C₂H₅) propoxy, 2-[COOCH(CH₃)₂] propoxy, $2-(COOCH_2CH_2-C_2H_5)$ propoxy, $2-[COOCH(CH_3)-C_2H_5]$ propoxy, 20 $2-[COOCH_2-CH(CH_3)_2]$ propoxy, $2-[COOC(CH_3)_3]$ propoxy, $3-(COOCH_3)$ propoxy, $3-(COOC_2H_5)$ propoxy, $3-(COOCH_2-C_2H_5)$ propoxy, 3-[COOCH(CH₃)₂] propoxy, 3-(COOCH₂CH₂-C₂H₅) propoxy, $3-[COOCH(CH_3)-C_2H_5]-propoxy, 3-[COOCH_2-CH(CH_3)_2]propoxy,$ 3-[COOC(CH₃)₃]propoxy, 2-(COOCH₃)butoxy, 2-(COOC₂H₅)butoxy, 25 2-(COOCH₂-C₂H₅) butoxy, 2-[COOCH(CH₃)₂] butoxy, $2-(COOCH_2CH_2-C_2H_5)$ butoxy, $2-[COOCH(CH_3)-C_2H_5]$] butoxy, $2-[COOCH_2-CH(CH_3)_2]$ butoxy, $2-[COOC(CH_3)_3]$ butoxy, $3-(COOCH_3)$ butoxy, $3-(COOC_2H_5)$ butoxy, $3-(COOCH_2-C_2H_5)$ butoxy, 3-[COOCH(CH₃)₂] butoxy, 3-(COOCH₂CH₂-C₂H₅) butoxy, 30 $3-[COOCH(CH_3)-C_2H_5]$ butoxy, $3-[COOCH_2-CH(CH_3)_2]$ butoxy, 3-[COOC(CH₃)₃]butoxy, 4-(COOCH₃)butoxy, 4-(COOC₂H₅)butoxy, $4-(COOCH_2-C_2H_5)$ butoxy, $4-[COOCH(CH_3)_2]$ butoxy, $4-(COOCH_2CH_2-C_2H_5)$ butoxy, $4-[COOCH(CH_3)-C_2H_5]$ butoxy, $4-[COOCH_2-CH(CH_3)_2]$ butoxy oder $4-[1,1-COOC(CH_3)_3]$ butoxy, ins-35 besondere für OCH2-COOCH3, OCH2-COOC2H5, OCH2-COOCH2-C2H5, OCH_2 - COOCH (CH_3) 2, OCH_2 - $COOCH_2$ - CH_2 - COOCH (CH_3) - C_2H_5 , $OCH_2 - COOCH_2 - CH(CH_3)_2$, $OCH_2 - COOCH_2 - CH_2CH_2 - C_2H_5$, $OCH(CH_3) - COOCH_3$, OCH (CH₃) -COOC₂H₅, OCH (CH₃) -COOCH₂-C₂H₅, OCH (CH₃) -COOCH (CH₃) $_2$, OCH (CH_3) -COOCH₂-CH₂-C₂H₅, OCH (CH_3) -COOCH (CH_3) -C₂H₅, 40 OCH (CH₃) -COOCH₂-CH(CH₃)₂, OCH(CH₃) -COOC(CH₃)₃ oder

C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl für: durch C₁-C₄-Alkylthio wie vorstehend genannt substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also z.B.
 für CH₂-SCH₃, CH₂-SC₂H₅, n-Propylthiomethyl, CH₂-SCH(CH₃)₂, n-Butylthiomethyl, (1-Methyl-propylthio)methyl, (2-Methyl-propylthio)methyl, CH₂-SC(CH₃)₃, 2-Methylthioethyl, 2-Ethyl-

 $OCH(CH_3) - COOCH_2 - CH_2CH_2 - C_2H_5$;

- thioethyl, 2-(n-Propylthio)ethyl, 2-(1-Methylethylthio)ethyl, 2-(n-Butylthio)ethyl, 2-(1-Methyl-propylthio)ethyl, 2-(2-Methylpropylthio)ethyl, 2-(1,1-Dimethylethylthio)ethyl, 2-(Methylthio)propyl, 3-(Methylthio)propyl, 2-(Ethyl-
- thio)propyl, 3-(Ethylthio)propyl, 3-(Propylthio)propyl, 3-(Butylthio)propyl, 4-(Methylthio)butyl, 4-(Ethylthio)butyl, 4-(n-Propylthio)butyl oder 4-(n-Butylthio)butyl, insbesondere für 2-(Methylthio)ethyl;
- 10 C₁-C₄-Alkylsulfinyl für: SO-CH₃, SOC₂H₅, SO-CH₂-C₂H₅, SO-CH(CH₃)₂, n-Butylsulfinyl, 1-Methylpropylsulfinyl, 2-Methylpropylsulfinyl oder SO-C(CH₃)₃, insbesondere für SO-CH₃ oder SO-C₂H₅;
- 15 C₁-C₄-Alkylsulfinyl-C₁-C₄-alkyl für: durch C₁-C₄-Alkylsulfinyl wie vorstehend genannt, vorzugsweise SO-CH₃, substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also beispielsweise für CH₂-SO-CH₃ oder 2-Methylsulfinylethyl;
- 20 C₁-C₄-Alkylsulfonyl für: SO₂-CH₃, SO₂-C₂H₅, SO₂-CH₂-C₂H₅, SO₂-CH (CH₃)₂, n-Butylsulfonyl, 1-Methylpropylsulfonyl, SO₂-CH₂-CH (CH₃)₂ oder SO₂-C (CH₃)₃, insbesondere für SO₂-CH₃ oder SO₂-C₂H₅;
- 25 C₁-C₄-Alkylsulfonyl-C₁-C₄-alkyl für: durch C₁-C₄-Alkylsulfonyl wie vorstehend genannt, vorzugsweise SO₂-CH₃, substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also beispielsweise für CH₂-SO₂-CH₃ oder 2-Methylsulfonylethyl;
- 30 (C₁-C₈-Alkyl)aminocarbonyl für: z.B. CO-NH-CH₃, CO-NH-C₂H₅, CO-NH-CH₂-C₂H₅, CO-NH-CH(CH₃)₂, CO-NH-CH₂CH₂-C₂H₅, CO-NH-CH(CH₃)C₂H₅, CO-NH-CH₂-CH(CH₃)₂, CO-NH-C(CH₃)₃, n-Pentyl-aminocarbonyl, 1-Methylbutylaminocarbonyl, 2-Methylbutyl-aminocarbonyl, 3-Methylbutylaminocarbonyl, 2,2-Dimethyl-
- propylaminocarbonyl, 1-Ethylpropylaminocarbonyl, n-Hexylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1,2-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1-Methylpentylaminocarbonyl, 2-Methylpentylaminocarbonyl, 3-Methylpentylaminocarbonyl, 4-Methylpentylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1,2-Di-
- methylbutylaminocarbonyl, 1,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 2,2-Dimethylbutylaminocarbonyl, 2,3-Dimethylbutylamino-carbonyl, 3,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1-Ethylbutylaminocarbonyl, 2-Ethylbutylaminocarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropylaminocarbonyl, 1-Ethyl-1-
- methylpropylaminocarbonyl oder 1-Ethyl-2-methylpropylaminocarbonyl, insbesondere für CO-NH-CH₃, CO-NH-C₂H₅, n-Propylaminocarbonyl, CO-NH-CH(CH₃)₂, n-Butylaminocarbonyl,

```
CO-NH-C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, n-Pentylaminocarbonyl oder n-Hexylamino-
           carbonyl;
          Di (C_1-C_8-alkyl) aminocarbonyl für: z.B. CO-N(CH_3)_2, CO-N(C_2H_5)_2,
   5
          CO-N(CH_2-C_2H_5)_2, CO-N[CH(CH_3)_2]_2, CO-N(n-C_4H_9)_2,
          CO-N[CH(CH_3)-C_2H_5]_2, CO-N[CH_2-CH(CH_3)_2]_2, CO-N[C(CH_3)_3]_2,
          CO-N(CH_3)-C_2H_5, CO-N(CH_3)-CH_2-C_2H_5, CO-N(CH_3)-CH(CH_3)_2,
          CO-N(CH_3)-(n-C_4H_9), CO-N(CH_3)-CH(CH_3)-C_2H_5,
          CO-N(CH_3)-CH_2-CH(CH_3)_2, CO-N(CH_3)-C(CH_3)_3, CO-N(C_2H_5)-CH_2-C_2H_5,
 10
          CO-N(C_2H_5)-CH(CH_3)_2, CO-N(C_2H_5)-(n-C_4H_9),
          CO-N(C_2H_5)-CH(CH_3)-C_2H_5, CO-N(C_2H_5)-CH_2-CH(CH_3)_2,
          CO-N(C_2H_5)-C(CH_3)_3, N-[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]-N-propylaminocarbonyl, N-Bu-
          tyl-N-propylaminocarbonyl, N-[1-Methylpropyl)-N-propylamino-
          carbonyl, N-[2-Methylpropyl]-N-propylaminocarbonyl,
 15
         N-[C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]-N-propylaminocarbonyl, N-Butyl-N-[1-methyl-
          ethyl]aminocarbonyl, N-[CH(CH_3)_2]-N-(1-methylpropyl)amino-
         carbonyl, N-[CH(CH_3)_2]-N-[2-methylpropyl] aminocarbonyl,
         N-[C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]-N-[CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>] aminocarbonyl, N-Butyl-N-[(1-methyl-^{\circ}
         propyl]aminocarbonyl, N-Butyl-N-[2-methylpropyl]amino-
 20
         carbonyl, N-Butyl-N-[C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]aminocarbonyl, N-[1-Methyl-
         propy1] -N-[2-methylpropyl]aminocarbonyl,
         N-[C(CH_3)_3]-N-[1-methylpropyl] aminocarbonyl oder
         N-[C(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]-N-[2-methylpropyl]aminocarbonyl, insbesondere für
         CO-N(CH_3)_2 oder CO-N(C_2H_5)_2;
 25
         C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>-Alkenyl für: z.B. Prop-2-en-1-yl, n-Buten-4-yl,
         1-Methyl-prop-2-en-1-yl, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl, 2-Buten-
         1-yl, n-Penten-3-yl, n-Penten-4-yl, 1-Methyl-but-2-en-1-yl,
         2-Methyl-but-2-en-1-yl, 3-Methyl-but-2-en-1-yl, 1-Methyl-
         but-3-en-1-yl, 2-Methyl-but-3-en-1-yl, 3-Methyl-but-3-en-
30
         1-yl, 1,1-Dimethyl-prop-2-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-prop-2-en-
         1-yl, 1-Ethyl-prop-2-en-1-yl, n-Hex-3-en-1-yl, n-Hex-4-en-
         1-yl, n-Hex-5-en-1-yl, 1-Methyl-pent-3-en-1-yl, 2-Methyl-
        pent-3-en-1-yl, 3-Methyl-pent-3-en-1-yl, 4-Methyl-pent-3-
35
        en-1-yl, 1-Methyl-pent-4-en-1-yl, 2-Methyl-pent-4-en-1-yl,
        3-Methyl-pent-4-en-1-yl, 4-Methyl-pent-4-en-1-yl, 1,1-Di-
        methyl-but-2-en-1-yl, 1,1-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 1,2-Di-
        methyl-but-2-en-1-yl, 1,2-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 1,3-Di-
        methyl-but-2-en-1-yl, 1,3-Dimethyl-but-3-en-1-yl, 2,2-Di-
40
        methyl-but-3-en-1-yl, 2,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl, 2,3-Di-
        methyl-but-3-en-1-yl, 3,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl, 1-Ethyl-
        but-2-en-1-yl, 1-Ethyl-but-3-en-1-yl, 2-Ethyl-but-2-en-1-yl,
        2-Ethyl-but-3-en-1-yl, 1,1,2-Trimethyl-prop-2-en-1-yl,
        1-Ethyl-1-methyl-prop-2-en-1-yl, 1-Ethyl-2-methyl-prop-2-
        en-1-yl, n-Hept-2-en-1-yl, n-Hept-3-en-1-yl, n-Oct-2-en-1-yl
45
```

oder n-Oct-3-en-1-yl, insbesondere für Prop-2-en-1-yl oder n-Buten-4-yl;

- C₃-C₈-Halogenalkenyl für: C₃-C₆-Alkenyl wie vorstehend genannt, das partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. 2-Chlorallyl, 3-Chlorallyl, 2,3-Dichlorallyl, 3,3-Dichlorallyl, 2,3,3-Trichlorallyl, 2,3-Dichlorbut-2-enyl, 2-Bromallyl, 3-Bromallyl, 2,3-Dibromallyl, 3,3-Dibromallyl, 2,3,3-Tribromallyl oder 2,3-Dibrombut-2-enyl, insbesondere für 2-Chlorallyl oder 3,3-Dichlorallyl;
- C₂-C₈-Halogenalkenyl für: 1-Chlorvinyl, 2-Chlorvinyl, 1,2-Dichlorvinyl, 1,2,2-Trichlorvinyl oder einen der vorstehend genannten C₃-C₈-Halogenalkenyl-Reste;
- Cyano-C₂-C₈-alkenyl für: z.B. 2-Cyanovinyl, 3-Cyanoallyl, 4-Cyano-but-2-enyl, 4-Cyano-but-3-enyl oder 5-Cyanopent-4-enyl, vorzugsweise 3-Cyanoallyl oder 4-Cyanobut-2-enyl, insbesondere für 3-Cyanoallyl;
- C₂-C₄-Alkenyloxy-C₁-C₄-alkyl für: durch C₂-C₄-Alkenyloxy wie Vinyloxy, Prop-2-enyloxy, But-1-en-3-yloxy, But-1-en-4-yloxy, n-But-2-enyloxy, n-But-3-enyloxy, 1-Methyl-prop-2-enyloxy oder 2-Methyl-prop-2-enyloxy vorzugsweise Allyloxy, 2-Methylprop-2-en-1-yloxy, But-1-en-3-yloxy, But-1-en-4-yloxy oder But-2-en-1-yloxy substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also beispielsweise für Vinyloxymethyl, Allyloxymethyl, 2-(Allyl-oxy) ethyl oder But-1-en-4-yloxymethyl;

- (C₃-C₆-Alkenyloxy) carbonyl-(C₁-C₄-alkoxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl für: (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl wie vorstehend genannt, das eine (C₃-C₆-Alkenyloxy) carbonylgruppe wie Prop-1-en-1-yl-O-CO, Prop-2-en-1-yl-O-CO, 1-Methylethenyl-

- O-CO, n-Buten-1-yl-O-CO, n-Buten-2-yl-O-CO, n-Buten-3-yl-O-CO, 1-Methyl-prop-1-en-1-yl-O-CO, 2-Methyl-prop-1-en-1-yl-O-CO, 1-Methyl-prop-2-en-1-yl-O-CO, 2-Methyl-prop-2-en-1-yl-O-CO, n-Penten-1-yl-O-CO, n-Penten-2-yl-O-CO, n-Penten-3-yl-O-CO, n-Penten-4-yl-O-CO, 1-Methyl-but-1-en-1-yl-O-CO,
- 2-Methyl-but-1-en-1-yl-O-CO, 3-Methyl-but-1-en-1-yl-O-CO, 1-Methyl-but-2-en-1-yl-O-CO, 2-Methyl-but-2-en-1-yl-O-CO, 3-Methyl-but-2-en-1-yl-O-CO, 1-Methyl-but-3-en-1-yl-O-CO, 2-Methyl-but-3-en-1-yl-O-CO, 1,1-Dimethyl-prop-2-en-1-yl-O-CO, 1,2-Dimethyl-
- 45 prop-1-en-1-yl-0-CO, 1,2-Dimethyl-prop-2-en-1-yl-0-CO, 1-Ethyl-prop-1-en-2-yl-0-CO, 1-Ethyl-prop-2-en-1-yl-0-CO, n-Hex-1-en-1-yl-0-CO, n-Hex-2-en-1-yl-0-CO, n-Hex-3-en-1-yl-

```
O-CO, n-Hex-4-en-1-yl-O-CO, n-Hex-5-en-1-yl-O-CO, 1-Methyl-
       pent-1-en-1-yl-O-CO, 2-Methyl-pent-1-en-1-yl-O-CO, 3-Methyl-
       pent-1-en-1-yl-O-CO, 4-Methyl-pent-1-en-1-yl-O-CO, 1-Methyl-
       pent-2-en-1-yl-O-CO, 2-Methyl-pent-2-en-1-yl-O-CO, 3-Methyl-
5
       pent-2-en-1-yl-O-CO, 4-Methyl-pent-2-en-1-yl-O-CO, 1-Methyl-
       pent-3-en-1-yl-O-CO, 2-Methyl-pent-3-en-1-yl-O-CO, 3-Methyl-
       pent-3-en-1-yl-0-CO, 4-Methyl-pent-3-en-1-yl-0-CO, 1-Methyl-
       pent-4-en-1-yl-O-CO, 2-Methyl-pent-4-en-1-yl-O-CO, 3-Methyl-
       pent-4-en-1-yl-0-CO, 4-Methyl-pent-4-en-1-yl-0-CO, 1,1-Di-
10
       methyl-but-2-en-1-yl-O-CO, 1,1-Dimethyl-but-3-en-1-yl-O-CO,
       1,2-Dimethyl-but-1-en-1-yl-O-CO, 1,2-Dimethyl-but-2-en-1-yl-
       O-CO, 1,2-Dimethyl-but-3-en-1-yl-O-CO, 1,3-Dimethyl-
       but-1-en-1-yl-O-CO, 1,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl-O-CO, 1,3-Di-
       methyl-but-3-en-1-yl-O-CO, 2,2-Dimethyl-but-3-en-1-yl-O-CO,
15
       2,3-Dimethyl-but-1-en-1-yl-0-CO, 2,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl-
       O-CO, 2,3-Dimethyl-but-3-en-1-yl-O-CO, 3,3-Dimethyl-
       but-1-en-1-yl-O-CO, 3,3-Dimethyl-but-2-en-1-yl-O-CO, 1-Ethyl-
       but-1-en-1-yl-0-CO, 1-Ethyl-but-2-en-1-yl-0-CO, 1-Ethyl-
       but-3-en-1-yl-0-CO, 2-Ethyl-but-1-en-1-yl-0-CO, 2-Ethyl-
20
       but-2-en-1-yl-O-CO, 2-Ethyl-but-3-en-1-yl-O-CO, 1,1,2-Tri-
       methyl-prop-2-en-1-yl-0-CO, 1-Ethyl-1-methyl-prop-2-en-1-yl-
       O-CO, 1-Ethyl-2-methyl-prop-1-en-1-yl-O-CO und
       1-Ethyl-2-methyl-prop-2-en-1-yl-O-CO trägt, also z.B. für
       CH_2-COOCH_2-COOCH_2-CH=CH_2, CH_2-COOCH(CH_3)-COOCH_2-CH=CH_2,
25
       CH(CH<sub>3</sub>)-COOCH(CH<sub>3</sub>)-COOCH<sub>2</sub>-CH=CH<sub>2</sub> oder
       CH (CH<sub>3</sub>) - COOCH (CH<sub>3</sub>) - COOCH<sub>2</sub> - CH=CH<sub>2</sub>;
```

- (C₃-C₈-Alkenyloxy) carbonyl-C₁-C₆-alkyl für: C₁-C₆-Alkyl, das einen (C₃-C₆-Alkenyloxy) carbonyl-Rest wie vorstehend genannt oder z.B. n-Hept-2-en-1-yl-O-CO, n-Hept-3-en-1-yl-O-CO, n-Oct-2-en-1-yl-O-CO oder n-Oct-3-en-1-yl-O-CO trägt, also beispielsweise für Allyloxycarbonylmethyl, 2-(Allyloxycarbonyl) ethyl oder But-1-en-4-yloxycarbonyl-methyl;
- 35 C₃-C₈-Alkinyl für: z.B. Propargyl, n-But-1-in-3-yl, n-But-1in-4-yl, n-But-2-in-1-yl, n-Pent-1-in-3-yl, n-Pent-1-in-4-yl,
 n-Pent-1-in-5-yl, n-Pent-2-in-1-yl, n-Pent-2-in-4-yl, n-Pent2-in-5-yl, 3-Methyl-but-1-in-3-yl, 3-Methyl-but-1-in-4-yl,
 n-Hex-1-in-3-yl, n-Hex-1-in-4-yl, n-Hex-1-in-5-yl, n-Hex-1in-6-yl, n-Hex-2-in-1-yl, n-Hex-2-in-4-yl, n-Hex-2-in-5-yl,
 n-Hex-2-in-6-yl, n-Hex-3-in-1-yl, n-Hex-3-in-2-yl, 3-Methylpent-1-in-3-yl, 3-Methyl-pent-1-in-4-yl, 3-Methyl-pent-1-in5-yl, 4-Methyl-pent-2-in-4-yl oder 4-Methyl-pent-2-in-5-yl,
 insbesondere für Propargyl;

- C₂-C₈-Halogenalkinyl für: Ethinyl oder C₃-C₆-Alkinyl wie vorstehend genannt, das partiell oder vollständig durch Fluor, Chlor, Brom und/oder Iod substituiert ist, also z.B. für 1,1-Difluorprop-2-in-1-yl, 4-Fluorbut-2-in-1-yl, 4-Chlor-but-2-in-1-yl, 1,1-Difluorbut-2-in-1-yl, 5-Fluorpent-3-in-1-yl oder 6-Fluorhex-4-in-1-yl;
- Cyano-C₃-C₈-alkinyl für: z.B. 1-Cyanopropargyl, 3-Cyanopropargyl, 4-Cyanobut-2-in-1-yl, 5-Cyanopent-3-in-1-yl oder 6-Cyanohex-4-in-1-yl;
- C₂-C₄-Alkinyloxy-C₁-C₄-alkyl für: durch C₂-C₄-Alkinyloxy wie Ethinyloxy, Propargyloxy, n-But-1-in-3-yloxy, n-But-1-in-4-yloxy und n-But-2-in-1-yloxy, substituiertes C₁-C₄-Alkyl, also beispielsweise für CH₂-OC ≡ CH, CH₂-OCH₂-C ≡ CH oder 2-(Propargyloxy)ethyl;
- $(C_3-C_6-Alkinyloxy)$ carbonyl- $(C_1-C_4-alkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_4-alkyl$ für: (C1-C4-Alkoxy)carbonyl-C1-C4-alkyl wie vorstehend genannt, das eine (C3-C6-Alkinyloxy) carbonylgruppe wie Propar-20 gyl-O-CO, Prop-2-in-1-yl-O-CO, n-But-1-in-1-yl-O-CO, n-But-1-in-3-y1-0-CO, n-But-1-in-4-y1-0-CO, n-But-2-in-1-y1-O-CO, n-Pent-1-in-1-yl-O-CO, n-Pent-1-in-3-yl-O-CO, n-Pent-1-in-4-yl-O-CO, n-Pent-1-in-5-yl-O-CO, n-Pent-2-in-1-yl-O-CO, n-Pent-2-in-4-yl-O-CO, n-Pent-2-in-5-yl-O-CO, 3-Methyl-25 but-1-in-3-yl-0-CO, 3-Methylbut-1-in-4-yl-0-CO, n-Hex-1-in-1-yl-0-CO, n-Hex-1-in-3-yl-0-CO, n-Hex-1-in-4-yl-O-CO, n-Hex-1-in-5-yl-O-CO, n-Hex-1-in-6-yl-O-CO, n-Hex-2-in-1-yl-0-CO, n-Hex-2-in-4-yl-0-CO, n-Hex-2-in-5-yl-O-CO, n-Hex-2-in-6-yl-O-CO, n-Hex-3-in-1-yl-O-CO, n-30 Hex-3-in-2-yl-O-CO, 3-Methylpent-1-in-1-yl-O-CO, $3-\text{Methyl-Methyl$ pent-1-in-3-yl-0-CO, 3-Methylpent-1-in-4-yl-0-CO, 3-Methylpent-1-in-5-yl-O-CO, 4-Methylpent-1-in-1-yl-O-CO, 4-Methylpent-2-in-4-yl-O-CO und 4-Methylpent-2-in-5-yl-O-CO trägt, also z.B. für CH2-COOCH2-COOCH2-C≡CH, 35 CH_2 -COOCH(CH_3)-COOCH₂-C \equiv CH, $CH(CH_3)$ -COOCH₂-COOCH₂-C \equiv CH oder $CH(CH_3)$ -COOCH(CH_3) -COOCH₂- $C \equiv CH$;
- (C₃-C₈-Alkinyloxy) carbonyl-C₁-C₆-alkyl für: C₁-C₆-Alkyl, das vorzugsweise einen (C₃-C₆-Alkinyloxy) carbonyl-Rest wie vorstehend genannt, insbesondere CO-OCH₂-C≡CH, But-1-in-3-yl-O-CO, But-1-in-4-yl-O-CO oder But-2-in-1-yl-O-CO, trägt, also beispielsweise für CH₂-CO-OCH₂-C≡CH oder 2-(Propargyl-oxycarbonyl) ethyl;

- C_3 - C_8 -Cycloalkyl für: Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl, insbesondere für Cyclopentyl oder Cyclohexyl;

5 - (C₃-C₇-Cycloalkyloxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl für: z.B. Cyclo-propyloxycarbonylmethyl, Cyclobutyloxycarbonylmethyl, Cyclopentyloxycarbonylmethyl, Cyclohexyloxycarbonylmethyl, Cycloheptyloxycarbonylmethyl, 1-(Cyclopropyloxycarbonyl) ethyl, 1-(Cyclobutyloxycarbonyl) ethyl, 1-(Cyclopentyloxy-

...

- carbonyl)ethyl, 1-(Cyclohexyloxycarbonyl)ethyl, 1-(Cycloheptyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclopropyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclobutyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclopentyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclohexyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cycloheptyloxycarbonyl)propyl, heptyloxycarbonyl)ethyl, 3-(Cyclopropyloxycarbonyl)propyl,
- 3-(Cyclobutyloxycarbonyl)propyl, 3-(Cyclopentyloxy-carbonyl)propyl, 3-(Cyclohexyloxycarbonyl)propyl, 3-(Cyclohexyloxycarbonyl)propyl, 3-(Cycloheptyloxycarbonyl)propyl, 4-(Cyclopropyloxycarbonyl)butyl, 4-(Cyclobutyloxycarbonyl)butyl, 4-(Cyclopentyloxycarbonyl)butyl, 4-(Cyclohexyloxycarbonyl)butyl oder
- 4-(Cycloheptyloxycarbonyl)butyl, insbesondere für Cyclopentyloxycarbonyl-methyl, Cyclohexyloxycarbonyl-methyl oder 2-(Cyclopentyloxycarbonyl)ethyl;
- (C₃-C₈-Cycloalkyloxy)carbonyl-C₁-C₆-alkyl für: z.B. Cyclopropyloxycarbonylmethyl, Cyclobutyloxycarbonylmethyl, Cyclopentyloxycarbonylmethyl, Cyclohexyloxycarbonylmethyl, Cycloheptyloxycarbonylmethyl, Cyclooctyloxycarbonylmethyl, 1-(Cyclopropyloxycarbonyl)ethyl, 1-(Cyclobutyloxycarbonyl)ethyl,
 1-(Cyclopentyloxycarbonyl)ethyl, 1-(Cyclohexyloxycarbonyl)-
- ethyl, 1-(Cycloheptyloxycarbonyl)ethyl, 1-(Cyclooctyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclopropyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclobutyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclopentyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclohexyloxycarbonyl)ethyl, 2-(Cyclohexyloxycarbonyl)ethyl, 3-(Cyclopropyloxycarbonyl)ethyl, 3-(Cyclopropyloxycarbonyl)ethy
- carbonyl)propyl, 3-(Cyclobutyloxycarbonyl)propyl, 3-(Cyclopentyloxycarbonyl)propyl, 3-(Cyclohexyloxycarbonyl)propyl, 3-(Cycloheptyloxycarbonyl)propyl, 3-(Cyclooctyloxycarbonyl)propyl, 4-(Cyclopropyloxycarbonyl)butyl, 4-(Cyclopentyloxycarbonyl)butyl, 4-(Cyclopentyloxycarbonyl)
- hexyloxycarbonyl)butyl, 4-(Cycloheptyloxycarbonyl)butyl,
 4-(Cyclooctyloxycarbonyl)butyl, 5-(Cyclopropyloxycarbonyl)pentyl, 5-(Cyclobutyloxycarbonyl)pentyl, 5-(Cyclopentyloxycarbonyl)pentyl, 5-(Cyclohexyloxycarbonyl)pentyl, 5-(Cycloheptyloxycarbonyl)pentyl, 5-(Cyclooctyloxycarbonyl)pentyl,
- 6-(Cyclopropyloxycarbonyl)hexyl, 6-(Cyclobutyloxycarbonyl)hexyl, 6-(Cyclopentyloxycarbonyl)hexyl, 6-(Cyclohexyloxycarbonyl)hexyl, 6-(Cycloheptyloxycarbonyl)hexyl oder

6-(Cyclooctyloxycarbonyl)hexyl, insbesondere für Cyclopentyloxycarbonyl-methyl, Cyclohexyloxycarbonyl-methyl oder 2-(Cyclopentyloxycarbonyl)ethyl;

- 5 C₅-C₈-Cycloalkenyl für: Cyclopent-1-enyl, Cyclopent-2-enyl, Cyclopent-3-enyl, Cyclohex-1-enyl, Cyclohex-2-enyl, Cyclohex-3-enyl, Cyclohept-1-enyl, Cyclohept-2-enyl, Cyclohept-3-enyl, Cyclohept-4-enyl, Cyclooct-1-enyl, Cyclooct-2-enyl, Cyclooct-3-enyl oder Cyclooct-4-enyl, insbesondere für Cyclopent-1-enyl, Cyclopent-2-enyl, Cyclohex-1-enyl oder Cyclohex-2-enyl;
- (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl-C₃-C₇-cycloalkyl für: z.B. Methoxycarbonylcyclopentyl, Ethoxycarbonylcyclopentyl, Methoxycarbonyl-cyclohexyl oder Ethoxycarbonylcyclohexyl.

Im Hinblick auf die Verwendung der substituierten 2-Benz(o)ylpyridine I als Herbizide und/oder als desikkant/defoliant wirksame Verbindungen haben die Variablen vorzugsweise folgende Be-20 deutungen, und zwar jeweils für sich allein oder in Kombination:

- n Null;
- X Carbonyl oder Methylen, insbesondere Methylen;

25

- R¹ C₁-C₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl;
- R² Halogen, insbesondere Chlor;
- 30 R3 Halogen, insbesondere Chlor;

 $C_1 - C_4 - alkyl$,

- R4 Halogen, insbesondere Chlor;
- R^5 -OR⁸, -CO-OR⁸, -CO-N(R⁹, R¹⁰) oder -CH=N-OR¹³, insbesondere -OR⁸;
 - R6 Wasserstoff oder Halogen, insbesondere Wasserstoff;
 - R⁷ Wasserstoff oder Halogen, insbesondere Wasserstoff;
- 40
 R8 Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl,
 Hydroxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl, (C₁-C₈-Alkoxy) carbonyl-C₁-C₆alkyl, (C₃-C₈-Alkenyloxy) carbonyl-C₁-C₆-alkyl, (C₃-C₈-Alkinyloxy) carbonyl-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-(C₁-C₄-alkoxy) carbonylC₁-C₄-alkyl, (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl-(C₁-C₄-alkoxy) carbonyl-

22

$$-CH(R^{22})-CO-O-OR^{23}$$
 $-CH(R^{22})-CO-OR^{23}$

5

—
$$CH(R^{22})$$
 — CO — $N(R^9, R^{10})$, — $CH(R^{22})$ — CO — CO — OR^{23} ,

10

$$\begin{array}{c}
N \longrightarrow OR^{13} \\
\parallel \\
\longrightarrow CH(R^{22}) \longrightarrow C \longrightarrow CO \longrightarrow OR^{23}
\end{array}$$

15

- CH (
$$R^{22}$$
) - CO - N - O R^{25}

| Oder

CH (R^{22}) - CO - O R^{23}

20

- CH (
$$R^{22}$$
) -- C--- OCH (R^{22}) --- CO --- OR 23
 \parallel
N --- OR 25

25

insbesondere Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, C_3 - C_8 -Alkenyl, C_3 - C_8 -Alkinyl, $(C_1$ - C_8 -Alkoxy)carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, -CH(R^{22})-CO- R^{23} oder

30

 R^9 , R^{10} Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl oder (C_1 - C_4 -Alkoxy) carbonyl- C_1 - C_4 -alkyl, insbesondere C_1 - C_8 -Alkyl;

- R¹³ Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl oder (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl-C₁-C₄-alkyl, insbesondere C₁-C₈-Alkyl;
 - R²² Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl oder C₃-C₈-Alkinyl, insbesondere C₁-C₈-Alkyl;
- 40 R²³ Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl oder C₃-C₈-Alkinyl, insbesondere C₁-C₈-Alkyl;
 - R^{25} Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, C_3 - C_8 -Alkenyl oder C_3 - C_8 -Alkinyl, insbesondere C_1 - C_8 -Alkyl.

Die substituierten 2-Benz(o) ylpyridine der Formel I sind auf verschiedene Weise erhältlich, beispielsweise nach einem der folgdenden Verfahren:

5 Verfahren A

Umsetzung von substituierten Pyridinen der Formel II mit Benzylnitrilen der Formel III in Gegenwart einer Base (vgl. z.B. R.J. Wolters et al., J. Pharmaceut. Sciences <u>64</u>, 2013 (1975); Z.-T. Huang et al., Synth. Commun. <u>23</u>, 591 (1993);

10 H. Yamanaka und S. Ohba, Heterocycles 31, 895 (1990):

15
$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^3 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^6 \mathbb{R}^7 \mathbb{R}^6

II III III $\{X = CH(CN)\}$

{L = Halogen oder C₁-C₆-Alkoxy}

Üblicherweise arbeitet man in einem inerten Lösungs- oder Verdünnungsmittel, insbesondere einem dipolar aprotischen Lösungsmittel, z.B. in N,N-Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidon oder in einem Ether wie Diethylether, 1,2-Diethoxyethan, Tetrahydrofuran und Dioxan.

Als Basen kommen z.B. die Alkalimetallhydride, -amide, -carbonate und -hydrogencarbonate, ferner Stickstoffbasen wie Triethylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin, in Betracht. Außerdem können auch die Alkalimetallsalze von sperrigen Alkoholen wie Kalium-tert.-butylat verwendet werden.

Die Reaktionstemperatur liegt normalerweise bei 0 bis 150°C.

35

20

25

30

Üblicherweise werden die Reaktionspartner in etwa stöchiometrischen Mengen eingesetzt, jedoch kann ein Überschuß einer der Komponenten, z.B. im Hinblick auf einen möglichst vollständigen Umsatz der anderen Komponente, vorteilhaft sein.

40

45

Die substituierten Pyridine II und Benzylnitrile III sind entweder bekannt und z.T. sogar kommerziell erhältlich, oder sind nach an sich bekannten Methoden leicht herstellbar. Zur Herstellung von Benzylnitrile aus Benzylhalogeniden sei z.B. auf V.G. Telang und C.J. Smith, J. Pharm. Sci. <u>59</u>, 1521 (1970) verwiesen.

Verfahren B

25

30

35

40

45

Partielle Hydrolyse von Verbindungen I mit X = CH(CN), z.B. in konz. Schwefelsäure {vgl. z.B. R.J. Wolters et al., J. Pharm. Sci. 64, 2013 (1975)}, zu subst. 2-Benz(o)ylpyridinen I mit X = 5 CH-CONH₂, deren Alkoholyse {vgl. auch hierzu z.B. R.J. Wolters et al.} zu 2-Benz(o)ylpyridinen I mit X = CH-CO-O(C₁-C₄-Alkyl) führt:

10

$$R^{2}$$
 CH
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 $CONH_{2}$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 $CONH_{2}$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 $CONH_{2}$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 $CONH_{2}$
 R^{3}
 R^{4}
 R^{2}
 R^{2}

Die Hydrolyse mit konz. Schwefelsäure wird üblicherweise bei 0 bis 50°C, vorzugsweise bei Raumtemperatur, vorgenommen.

Die anschließende Alkoholyse erfolgt bevorzugt in überschüssigem Alkohol $HO(C_1\text{-}C_4\text{-}Alkyl)$ als Lösungsmittel, jedoch können auch andere inerte Lösungs-/Verdünnungsmittel verwendet werden. Die Alkoholyse wird durch Mineralsäuren wie Chlorwasserstoff katalysiert.

Normalerweise arbeitet man bei 0 bis 150°C, vorzugsweise bei der Siedetemperatur des Alkohols $HO(C_1-C_4-Alky1)$.

Verfahren C)

25

30

40

45

Hydrolyse von 2-Benz(o)ylpyridinen der Formel I, bei denen X für CH-CN, CH-CONH $_2$ oder CH-CO-O(C $_1$ -C $_4$ -Alkyl) steht, in Gegenwart einer wäßrigen Säure:

Als Säuren können z.B. Mineralsäuren wie Salzsäure, Bromwasserstoffsäure und Schwefelsäure oder organische Säuren wie Trifluoressigsäure verwendet werden.

Als Lösungsmittel dient vorzugsweise Wasser, dem zum Zwecke der besseren Lösung der Edukte gewünschtenfalls ein inertes Cosolvens, z.B. Essigsäure oder Dimethylsulfoxid, zugesetzt wird.

Üblicherweise arbeitet man bei Temperaturen von 0 bis 150°C, vorzugsweise bei der Siedetemperatur des Lösungsmittels.

Die als Zwischenprodukte entstehenden Carbonsäuren können in der Regel nicht isoliert werden und decarboxylieren unter den angegebenen Reaktionsbedingungen meist spontan.

Verfahren D

Oxidation von 2-Benz(o)ylpyridinen der Formel I {X = CH-CN} mit (Luft)sauerstoff in Gegenwart einer Base {vgl. z.B.

M.S. Kharasch und G. Sosnovsky, Tetrahedron 3, 97 (1958);

5 H.G. Aurich, Tetrahedron Lett. 12, 657 (1964);

S.S. Kulp, Org. Prep. and Proced. 2, 137 (1970);

A. Donetti et al., Synthesis 1980, 1009;

J.F. Wolfe et al., J. Het. Chem. 24, 1061 (1987);

H. Yamanaka und S. Ohba, Heterocycles 31, 895 (1990)}:

Als Base kommen z.B. die Alkalimetallhydride, -amide, -carbonate und -hydrogencarbonate, ferner Stickstoffbasen wie Triethylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin, in Betracht. Außerdem können auch die Alkalimetallsalze von sperrigen Alkoholen wie Kalium-tert.-butylat verwendet werden.

- Als Lösungsmittel eignen sich sowohl protische, z.B. Alkohole wie Methanol und Ethanol, als auch dipolar aprotische Solventien, z.B. Dimethylsulfoxid oder Ether wie Tetrahydrofuran und Dioxan.
- Die Reaktion wird üblicherweise bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C durchgeführt, vorzugsweise bei Raumtemperatur. Der Reaktionsverlauf kann gewünschtenfalls mit einem Phasentransferkatalysator wie Triethylbenzylammoniumchlorid beschleunigt werden.

Verfahren E,

20

35

Reduktion von 2-Benz (o) ylpyridinen I $\{X = CO\}$ mit komplexen Hydriden wie NaBH4 und LiAlH4 oder mittels katalytischer Hydrierung in Gegenwart eines Übergangsmetallkatalysators, z.B. Raney-

- 40 Nickel oder Platin/Kohle, auf an sich bekannte Weise {vgl. z.B.
 - C. Vaccher et al., J. Het. Chem. 26, 811-815 (1989);
 - G.R. Newkome et al., J. Org. Chem. 49, 2961-2971 (1984);
 - A. Garcia et al., Tetrahedron Lett. 34, 1797-1798 (1993);
 - M. Takeshita et al., Heterocycles 35, 879-884 (1993);
- 45 M. Takemoto et al., Chem. Pharm. Bull. 42, 802-805 (1994) }:

27

30

35

45

Betracht kommen.

5
$$R^2$$
 C R^3 R^4 R^5 R^4 R^5 R^6 R^7 R^8 R^8

Die Verfahrensprodukte I mit X = CH-OH können anschließend in 10 Gegenwart einer Base mit Alkylhalogeniden X-(C₁-C₄-Alkyl), wobei X für Chlor, Brom oder Iod steht, alkyliert werden {vgl. z.B. D.E. Beattie et al., J. Med. Chem. <u>20</u>, 714-718 (1977);

- J. Crosby et al., Tetrahedron Lett. 30, 3849-3852 (1989);
- S. Jriuchijima et al., J. Am. Chem. Soc. <u>96</u>, 4280 (1974);
- 15 S. Sakuraba et al., Tetrahedron: Asymmetry 4, 1457-1460 (1993);
 Ya.G. BaL'on et al., Ukr. Khim. Zh. (Russ. Ed.) 57, 191-195
 (1991)}:

20
$$R^2$$
 CH R^3 R^4 R^4 R^5 $X - (C_1 - C_4 - A1ky1)$ R^2 CH R^5 R^6 R^7 R^6 R^7 R^6 R^7 R^6 R^7 R^6 R^7 R^8 R^8 R^8 R^8 R^9 R

Als Basen kommen z.B. die Alkalimetallhydroxide wie Natriumhydroxid, die Alkalimetallhydride wie Natriumhydrid, die

Alkalimetallamide wie Natriumamid oder die Alkalimetallsalze von Alkoholen wie Kalium-tert.-butylat in Betracht.

In der Regel arbeitet man in einem inerten Lösungs-/Verdünnungsmittel, wobei sowohl dipolar aprotische Solventien,
z.B. N,N-Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder Ether wie
Diethylether, Tetrahydrofuran und 1,4-Dioxan, als auch
protische Solventien, z.B. Alkohole wie tert.-Butanol, in

Die Reaktionsführung erfolgt normalerweise bei einer Reak-40 tionstemperatur von 0 bis 150°C, vorzugsweise bei 20 bis 100°C. Verfahren E

20

35

40

45

Nukleophile Benzoylierung von Halogenpyridinen der Formel IV mit Benzaldehyden V in Gegenwart einer Base und eines Katalysators {vgl. z.B. H. Stetter, Angew. Chem. <u>88</u>, 695 (1976);

- 5 A. Miyashita et al., Chem. Pharm. Bull. 38, 1147-1152 (1990);
 - A. Miyashita et al., ibid 40, 43-48 und 2627-2631 (1992);
 - A. Miyashita et al., ibid 42, 2017-2022 (1994)}:

Als Basen können beispielsweise die Alkalimetallhydride wie Natriumhydrid oder die Alkalimetallamide wie Natriumamid verwendet werden.

Als Lösungsmittel eignen sich z.B. dipolar aprotische Solventien, z.B. N,N-Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder cyclische Ether wie Tetrahydrofuran und 1,4-Dioxan.

Als Katalysator dienen insbesondere (substituierte) (Benz)imidazoliumsalze und (substituierte) (Benz)thiazoliumsalze,
z.B. 1,3-Dimethylimidazoliumchlorid, 1,3-Dimethylimidazoliumbromid, 1,3-Dimethylimidazoliumiodid, 1,3-Benzimidazoliumchlorid, 1,3-Benzimidazoliumbromid und 1,3-Dimethylbenzimidazoliumiodid.

Die Menge des Katalysators kann bis zu 50 %, vorzugsweise 5 bis 20 %, bezogen auf die molare Menge des eingesetzten Halogenpydridins, betragen.

Die Reaktion wird üblicherweise bei Temperaturen von 0 bis 150°C durchgeführt, vorzugsweise bei Temperaturen von 20 bis 100°C.

Verfahren G

Umsetzung von Halogenpyridinen IV mit Benzylmagnesiumhalogeniden VI oder Benzylzinkhalogeniden VII, gegebenenfalls in Gegenwart eines Übergangsmetallkatalysators {vgl. z.B.

5 E. Negishi et al., J. Org. Chem. <u>42</u>, 1821 (1977) und M. Kumada et al., Tetrahedron Lett. <u>21</u>, 845 (1980)}:

15
$$VI = \{M = Mg\}$$
 $I = \{X = CH_2;$ $N = O\}$

Die Verbindungen VI und VII können leicht aus den entsprechenden Benzylhalogeniden und Magnesium oder Zink hergestellt werden, beispielsweise nach M. Gaudemar, Bull. Soc. Chim. Fr., 1962, S. 974.

Als Katalysatoren eignen sich insbesondere Nickel-Katalysatoren, z.B. Ni[P(Phenyl)₃]₄ oder Ni[P(Phenyl)₃]₂Cl₂, und Palladium-Katalysatoren, z.B. Pd[P(Phenyl)₃]₄, Pd[P(Phenyl)₃]₂Cl₂, Pd[1,2-Bis-(diphenylphosphino)-ethan]Cl₂, Pd[1,4-Bis-(diphenylphosphino)-butan]Cl₂ oder Pd[1,1'-Bis-(diphenylphosphino)-ferrocen]Cl₂.

Die Reaktionsführung erfolgt in der Regel in einem inerten organischen Lösungsmittel, z.B. in einem Ether wie Diethylether und Tetrahydrofuran.

Normalerweise arbeitet man bei 0 bis 150°C, vorzugsweise bei 20 bis 100°C.

35 Verfahren H)

20

30

Oxidation von substituierten 2-Benz(o) ylpyridinen der Formel I, bei denen n Null bedeutet, auf an sich bekannte Weise {vgl. z.B. A. Albini und S. Pietra, Heterocyclic N-Oxides, CRC-Press Inc., Boca Raton, USA 1991;

40 H.S. Mosher et al., Org. Synth. Coll. Vol. IV, 1963, S. 828; E.C. Taylor et al., Org. Synth. Coll. Vol. IV, 1963, S. 704; T.W. Bell et al., Org. Synth. 69, 226 (1990)):

10

20

Produkt hin.

Unter den zur Oxidation des Pyridinrings üblichen Oxidationsmitteln sei beispielhaft auf Peressigsäure, Pertrifluoressigsäure, Perbenzoesäure, m-Chlorperbenzoesäure, Monopermaleinsäure, Magnesiummonoperphthalat, Natriumperborat, Oxone (enthält Peroxidisulfat), Perwolframsäure und Wasserstoffperoxid verwiesen.

Geeignete Lösungsmittel sind z.B. Wasser, Schwefelsäure, Carbonsäuren wie Essigsäure und Trifluoressigsäure sowie halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan und Chloroform.

Normalerweise gelingt die Oxidation bei Temperaturen von 0°C bis Siedetemperatur des Reaktionsgemisches.

Das Oxidationsmittel wird normalerweise in mindestens äquimolaren Mengen, bezogen auf die Ausgangsverbindung, eingesetzt. In Einzelfällen kann auch ein großer Überschuß an Oxidationsmittel Vorteile bieten.

Sofern nicht anders angegeben, werden alle vorstehend beschriebenen Verfahren zweckmäßigerweise bei Atmosphärendruck oder unter dem Eigendruck des jeweiligen Reaktionsgemisches vorgenommen.

- 25 Die Aufarbeitung der Reaktionsgemische erfolgt in der Regel auf an sich bekannte Weise. Sofern nicht bei den vorstehend beschriebenen Verfahren etwas anderes angegeben ist, erhält man die Wertprodukte z.B. nach Verdünnen der Reaktionslösung mit Wasser durch Filtration, Kristallisation oder Lösungsmittelextraktion, oder durch Entfernen des Lösungsmittels, Verteilen des Rückstandes in einem Gemisch aus Wasser und einem geeigneten organischen Lösungsmittel und Aufarbeiten der organischen Phase auf das
- 35 Die substituierten 2-Benz(o) ylpyridine I können bei der Herstellung als Isomerengemische anfallen, die jedoch gewünschtenfalls nach den hierfür üblichen Methoden wie Kristallisation oder Chromatographie, auch an einem optisch aktiven Adsorbat, in die weitgehend reinen Isomeren getrennt werden können. Reine optisch aktive Isomere lassen sich vorteilhaft aus entsprechenden optisch aktiven Ausgangsprodukten herstellen.

Landwirtschaftlich brauchbare Salze der Verbindungen I können durch Reaktion mit einer Base des entprechenden Kations, vorzugs-45 weise einem Alkalimetallhydroxid oder -hydrid, oder durch Reaktion mit einer Säure des entprechenden Anions, vorzugsweise der

Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Salpetersäure, gebildet werden.

Salze von I, deren Metallion kein Alkalimetallion ist, können 5 auch durch Umsalzen des entsprechenden Alkalimetallsalzes in üblicher Weise hergestellt werden, ebenso Ammonium-, Phosphonium-, Sulfonium- und Sulfoxoniumsalze mittels Ammoniak, Phosphonium-, Sulfonium- oder Sulfoxoniumhydroxiden.

10 Die Verbindungen I und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze eignen sich - sowohl als Isomerengemische als auch in Form der reinen Isomeren - als Herbizide. Die I enthaltenden herbiziden Mittel bekämpfen Pflanzenwuchs auf Nichtkulturflächen sehr gut, besonders bei hohen Aufwandmengen. In Kulturen wie Weizen, Reis,

15 Mais, Soja und Baumwolle wirken sie gegen Unkräuter und Schadgräser, ohne die Kulturpflanzen nennenswert zu schädigen. Dieser Effekt tritt vor allem bei niedrigen Aufwandmengen auf.

Unter Berücksichtigung der Vielseitigkeit der Applikations20 methoden können die Verbindungen I bzw. sie enthaltenden
herbiziden Mittel noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen
zur Beseitigung unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden. In
Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:
Allium cepa, Ananas comosus, Arachis hypogaea, Asparagus

- 25 officinalis, Beta vulgaris spec. altissima, Beta vulgaris spec. rapa, Brassica napus var. napus, Brassica napus var. napobrassica, Brassica rapa var. silvestris, Camellia sinensis, Carthamus tinctorius, Carya illinoinensis, Citrus limon, Citrus sinensis, Coffea arabica (Coffea canephora, Coffea liberica),
- 30 Cucumis sativus, Cynodon dactylon, Daucus carota, Elaeis guineensis, Fragaria vesca, Glycine max, Gossypium hirsutum, (Gossypium arboreum, Gossypium herbaceum, Gossypium vitifolium), Helianthus annuus, Hevea brasiliensis, Hordeum vulgare, Humulus lupulus, Ipomoea batatas, Juglans regia, Lens culinaris, Linum
- 35 usitatissimum, Lycopersicon lycopersicum, Malus spec., Manihot esculenta, Medicago sativa, Musa spec., Nicotiana tabacum (N.rustica), Olea europaea, Oryza sativa, Phaseolus lunatus, Phaseolus vulgaris, Picea abies, Pinus spec., Pisum sativum, Prunus avium, Prunus persica, Pyrus communis, Ribes sylvestre,
- 40 Ricinus communis, Saccharum officinarum, Secale cereale, Solanum tuberosum, Sorghum bicolor (s. vulgare), Theobroma cacao, Trifolium pratense, Triticum aestivum, Triticum durum, Vicia faba, Vitis vinifera und Zea mays.
- 45 Darüber hinaus können die Verbindungen I auch in Kulturen, die durch Züchtung einschließlich gentechnischer Methoden gegen die Wirkung von Herbiziden tolerant sind, verwendet werden.

Des weiteren eignen sich die substituierten 2-Benz(o)ylpyridine I auch zur Desikkation und/oder Defoliation von Pflanzen.

Als Desikkantien eignen sie sich insbesondere zur Austrocknung 5 der oberirdischen Teile von Kulturpflanzen wie Kartoffel, Raps, Sonnenblume und Sojabohne. Damit wird ein vollständig mechanisches Beernten dieser wichtigen Kulturpflanzen ermöglicht.

Von wirtschaftlichem Interesse ist ferner die Ernteerleichterung,
10 die durch das zeitlich konzentrierte Abfallen oder Vermindern
der Haftfestigkeit am Baum bei Zitrusfrüchten, Oliven oder bei
anderen Arten und Sorten von Kern-, Stein- und Schalenobst
ermöglicht wird. Derselbe Mechanismus, das heißt die Förderung
der Ausbildung von Trenngewebe zwischen Frucht- oder Blatt- und
15 Sproßteil der Pflanzen ist auch für ein gut kontrollierbares Entblättern von Nutzpflanzen, insbesondere Baumwolle, wesentlich.

Außerdem führt die Verkürzung des Zeitintervalls, in dem die einzelnen Baumwollpflanzen reif werden, zu einer erhöhten Faser-20 qualität nach der Ernte.

Die Verbindungen I bzw. die sie enthaltenden Mittel können beispielsweise in Form von direkt versprühbaren wäßrigen Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch hochprozentigen wäßrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Als inerte Hilfsstoffe kommen im wesentlichen in Betracht:
Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt wie Kero35 sin und Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen
oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Paraffine, Tetrahydronaphthalin,
alkylierte Naphthaline und deren Derivate, alkylierte Benzole und
deren Derivate, Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol
und Cyclohexanol, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, z.B. Amine wie N-Methylpyrrolidon und Wasser.

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Suspensionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergier-45 baren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die substituierten 2-Benz(o)ylpyridine I als solche oder in einem Öl

33

oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz, Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende

5 Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-,

- 10 Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta- und Octadecanolen sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate
- 15 mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenyl-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylen-
- 20 oxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylen- oder Polyoxypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.
- 25 Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.
- Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate
 30 können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk,
 Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit und Diatomeenerde, Calcium- und
 Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Dünge35 mittel wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat und Ammoniumnitrat,
- 35 mittel wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat und Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.
- 40 Die Konzentrationen der Wirkstoffe I in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in weiten Bereichen variiert werden. Im allgemeinen enthalten die Formulierungen etwa 0,001 bis 98 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 95 Gew.-%, mindestens eines Wirkstoffs I. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von
- 45 90 % bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Die folgenden Formulierungsbeispiele verdeutlichen die Herstellung solcher Zubereitungen:

 20 Gewichtsteile der Verbindung Nr. 2 werden in einer
 Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen alkyliertem Benzol, 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Ausgießen und

虚 .

- Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- 15 II. 20 Gewichtsteile der Verbindung Nr. 108 werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 30 Gewichtsteilen Isobutanol, 20 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- 25 III. 20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 118 werden in einer Mischung gelöst, die aus 25 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 65 Gewichtsteilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.
- IV. 20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 460 werden mit
 3 Gewichtsteilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-α-sulfonsäure, 17 Gewichtsteilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge
 und 60 Gewichtsteilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut
 vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines
 Verteilen der Mischung in 20000 Gewichtsteilen Wasser enthält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew.-% des Wirkstoffs
 enthält.
- V. 3 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 369 werden mit 97 Gewichtsteilen feinteiligem Kaolin vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 3 Gew.-% des Wirkstoffs enthält.

VI. 20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 470 werden mit 2 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gewichtsteilen Fettalkohol-polyglykolether, 2 Gewichtsteilen Natriumsalz eines Phenol-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates und 68 Gewichtsteilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.

∵.

- VII. 1 Gewichtsteil der Verbindung Nr. 490 wird in einer

 10 Mischung gelöst, die aus 70 Gewichtsteilen Cyclohexanon,
 20 Gewichtsteilen ethoxyliertem Isooctylphenol und
 10 Gewichtsteilen ethoxyliertem Rizinusöl besteht.
 Anschließend kann die Mischung mit Wasser auf die
 gewünschte Wirkstoffkonzentration verdünnt werden.

 15 Man erhält ein stabiles Emulsionskonzentrat.
- VIII. 1 Gewichtsteil der Verbindung Nr. 491 wird in einer
 Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen Cyclohexan und
 20 Gewichtsteilen Wettol® EM 31 (= nichtionischer Emulgator
 auf der Basis von ethoxyliertem Rizinusöl; BASF AG) besteht. Danach kann mit Wasser auf die gewünschte Wirkstoffkonzentration verdünnt werden. Man erhält ein stabiles
 Emulsionskonzentrat.
- 25 Die Applikation der Wirkstoffe I bzw. der herbiziden Mittel kann im Vorauflauf- oder im Nachauflaufverfahren erfolgen. Sind die Wirkstoffe für gewisse Kulturpflanzen weniger verträglich, so können Ausbringungstechniken angewandt werden, bei welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, 30 daß die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).
- 35 Die Aufwandmengen an Wirkstoff I betragen je nach Bekämpfungsziel, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium 0,001 bis 3,0, vorzugsweise 0,01 bis 1,0 kg/ha aktive Substanz (a.S.).
- Zur Verbreiterung des Wirkungsspektrums und zur Erzielung
 40 synergistischer Effekte können die substituierten 2-Benz(o)ylpyridine I mit zahlreichen Vertretern anderer herbizider oder
 wachstumsregulierender Wirkstoffgruppen gemischt und gemeinsam
 ausgebracht werden. Beispielsweise kommen als Mischungspartner
 1,2,4-Thiadiazole, 1,3,4-Thiadiazole, Amide, Aminophosphorsäure
 45 und deren Derivate, Aminotriazole, Anilide, Aryloxy-/Heteroaryloxyalkansäuren und deren Derivate, Benzoesäure und deren
 Derivate, Benzothiadiazinone, 2-(Hetaroyl/Aroyl)-1,3-cyclohexan-

dione, Heteroaryl-Aryl-Ketone, Benzylisoxazolidinone, meta-CF₃-Phenylderivate, Carbamate, Chinolincarbonsäure und deren Derivate, Chloracetanilide, Cyclohexan-1,3-dionderivate, Diazine, Dichlorpropionsäure und deren Derivate, Dihydrobenzofurane,

5 Dihydrofuran-3-one, Dinitroaniline, Dinitrophenole, Diphenylether, Dipyridyle, Halogencarbonsäuren und deren Derivate, Harnstoffe, 3-Phenyluracile, Imidazole, Imidazolinone, N-Phenyl-3,4,5,6-tetrahydrophthalimide, Oxadiazole, Oxirane, Phenole, Aryloxy- und Heteroaryloxyphenoxypropionsäureester, Phenyl-

÷.

10 essigsäure und deren Derivate, 2-Phenylpropionsäure und deren Derivate, Pyrazole, Phenylpyrazole, Pyridazine, Pyridincarbonsäure und deren Derivate, Pyrimidylether, Sulfonamide, Sulfonylharnstoffe, Triazine, Triazinone, Triazolinone, Triazolcarboxamide und Uracile in Betracht.

Außerdem kann es von Nutzen sein, die Verbindungen I allein oder in Kombination mit anderen Herbiziden auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt, gemeinsam auszubringen, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden. Es können auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate zugesetzt werden.

25 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1: 3-Chlor-2-[1-(4-chlorphenyl)-1-cyanomethyl]-5-trifluormethylpyridin (Verfahren A)

30 1,65 g einer 80%igen Suspension von Natriumhydrid in Mineralöl wurden zur Entfernung des Mineralöls mit 30 ml wasserfreiem N, N-Dimethylformamid gewaschen. Zu dem erhaltenen Natriumhydrid gab man 25 ml N,N-Dimethylformamid, wonach innerhalb von 20 Minuten eine Lösung von 7,6 g 4-Chlorbenzylcyanid in 25 ml 35 N,N-Dimethylformamid zugetropft wurde. Dabei entstand unter Gasentwicklung eine rote Suspension, die noch 15 Minuten gerührt wurde. Anschließend tropfte man innerhalb von 20 Minuten unter exothermer Reaktion 10,8 g 2,3-Dichlor-5-trifluormethylpyridin in das Reaktionsgemisch. Nach beendeter Zugabe wurde noch 20 Minuten 40 nachgerührt und die Reaktionsmischung dann in 2 1 Wasser eingerührt. Aus der wässrigen Phase extrahierte man das Produkt mit dreimal 200 ml tert.-Butyl-methylether. Die vereinigten organischen Phasen wurden schließlich über Magnesiumsulfat getrocknet und dann eingeengt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgte 45 mittels Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Cyclohexan/ Essigsäureethylester = 4:1). Ausbeute: 6,9 g (42 %) eines farblosen Öls;

 $1_{\text{H-NMR}}$ (270 MHz; in CDCl₃): δ [ppm] = 5,78 (s,1H), 7,36 (d,2H), 7,45 (d,2H), 7,98 (s,1H), 8,84 (s,1H).

Beispiel 2: 3-Chlor-2-[1-(2,3-dichlorphenyl)-1-cyanomethyl]-5-5 trifluormethylpyridin (Verfahren A)

Analog zu Beispiel 1 erhielt man aus 1,65 g Natriumhydridsuspension, 9,3 g 2,3-Dichlorbenzylcyanid und 10,8 g 2,3-Dichlor-5-trifluormethylpyridin 10,0 g eines farblosen Öls.

10 Ausbeute: 55 %;

 $1_{\text{H-NMR}}$ (400 MHz; in CDCl₃): δ [ppm] = 6,20 (s,1H), 7,30 (t,1H), 7,50-7,56 (m,2H), 8,03 (s,1H), 8,78 (s,1H).

Beispiel 3: 2-[1-Carbamoyl-1-(4-chlorphenyl)-methyl]-3-chlor-5trifluormethylpyridin (Verfahren B)

6,0 g 3-Chlor-2-[1-(4-chlorphenyl)-1-cyanomethyl]-5-trifluor-methylpyridin (hergestellt nach Beispiel 1) wurden in 30 ml 96%iger Schwefelsäure 16 Stunden bei 23°C gerührt. Danach rührte 20 man die Reaktionsmischung vorsichtig in 200 ml Eiswasser ein, wobei das Produkt auskristallisierte. Der Feststoff wurde abgetrennt, nacheinander mit Wasser und n-Hexan gewaschen und dann getrocknet. Ausbeute: 5,5 g (87 %) farbloser Kristalle; Smp.: 135-136°C.

25

Beispiel 4: 3-Chlor-2-[1-(4-chlorphenyl)-1-methoxycarbonyl-methyl]-5-trifluormethylpyridin (Verfahren B)

In eine Lösung von 3,0 g 2-[1-Carbamoyl-1-(4-chlorphenyl).

30 methyl]-3-chlor-5-trifluormethylpyridin (hergestellt nach Beispiel 3) in 100 ml wasserfreiem Methanol wurde 5 Stunden Chlorwasserstoff-Gas eingeleitet. Anschließend rührte man noch 16 Stunden, wobei überschüssiger Chlorwasserstoff durch Einleiten von Stickstoff entfernt wurde. Nach Abtrennen des Methanols reinigte man das Rohprodukt mittels Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Cyclohexan/tert.-Butyl-methylether = 50:1).

Ausbeute: 1,3 g (42 %) farbloser Kristalle; Smp.: 103-104°C.

Beispiel 5: 3-Chlor-2-(4-chlorbenzyl)-5-trifluormethylpyridin 40 (Verfahren C)

4,3 g 3-Chlor-2-[1-(4-chlorphenyl)-1-cyanomethyl]-5-trifluormethylpyridin (hergestellt nach Beispiel 1) wurden 3 Stunden
in 50 ml 47%iger wässriger Bromwasserstoff-Lösung auf Rückfluß45 temperatur erhitzt und dann noch 68 Stunden bei 23°C gerührt.
Anschließend gab man den Ansatz in 500 ml Eiswasser. Nach
weiteren 30 Minuten Rühren wurde der entstandene Feststoffanteil

WO 98/42671 PCT/EP98/01354

abgetrennt, mit Wasser gewaschen und schließlich getrocknet. Ausbeute: 3,0 g (75 %) farbloser Kristalle; Smp.: 54-56°C).

Beispiel 6: 3-Chlor-2-(2,3-dichlorbenzyl)-5-trifluormethylpyridin (Verfahren C)

Analog Beispiel 5 erhielt man aus 7,9 g 3-Chlor-2-[1-(2,3-di-chlorphenyl)-1-cyanomethyl]-5-trifluormethylpyridin (hergestellt nach Beispiel 2) 6,3 g eines farblosen Öls. Ausbeute: 86 %; 10 1 H-NMR (270 MHz; in CDCl₃): δ [ppm] = 4,50 (s,2H), 7,02 (d,1H), 7,15 (t,1H), 7,40 (d,1H), 7,93 (s,1H), 8,67 (s,1H).

a

Beispiel 7: 3-Chlor-2-(4-chlorbenzoyl)-5-trifluormethylpyridin

- 15 3,0 g einer 80%igen Suspension von Natriumhydrid in Mineralöl wurden zur Entfernung des Mineralöls mit wasserfreiem Dioxan gewaschen. Zu dem erhaltenen Natriumhydrid gab man erst 100 ml Dioxan und dann unter Stickstoff-Atmosphäre nacheinander 21,6 g 2,3-Dichlor-5-trifluormethylpyridin, 14,1 g p-Chlorbenzaldehyd
- 20 und 2,24 g 1,3-Dimethylimidazoliumiodid. Dieses Reaktionsgemisch wurde eine Stunde bei 50°C und 65 Stunden bei 23°C gerührt. Zur Aufarbeitung verdünnte man mit 200 ml Wasser, wonach auf die Hälfte des Volumens eingeengt wurde. Anschließend extrahierte man das Produkt mit dreimal 50 ml Methylenchlorid. Die ver-
- 25 einigten organischen Phasen wurden mit 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und schließlich eingeengt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgte mittels Vakuumdestillation. Ausbeute: 22,4 g (70 %) einer gelben Flüssigkeit; Siedebereich: 126-139°C/0,65 mbar; Reinheit: 95 %;
- 30 ¹H-NMR (270 MHz; in CDCl₃): δ [ppm] = 7,48 (d,2H), 7,79 (d,2H), 8,12 (s,1H), 8,83 (s,1H).

Beispiel 8: 3-Chlor-2-(4-chlorbenzoyl)-5-trifluormethylpyridin (Verfahren D)

35

Zu einer Lösung von 2,0 g 3-Chlor-2-[1-(4-chlorphenyl)-1-cyano-methyl]-5-trifluormethylpyridin (hergestellt nach Beispiel 1) in 20 ml Dimethylsulfoxid wurde eine Lösung von 2,0 g Kaliumcarbonat in 3 ml Wasser gegeben, wonach man unter Luftzutritt drei Tage

- 40 bei 23°C rührte. Zur Aufarbeitung wurde die Reaktionsmischung in 200 ml Wasser gegossen. Danach extrahierte man das Wertprodukt mit dreimal 80 ml tert. Butyl-methylether. Die vereinigten organischen Phasen wurden zweimal mit je 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und schließlich eingeengt.
- 45 Die Reinigung des erhaltenen schwarzen Öls erfolgte mittels Kugelrohrdestillation unter Vakuum. Ausbeute: 1,2 g (62 %) eines hellgelben Öls; Siedebereich: 110-120°C (0,3 mbar);

39

¹H-NMR siehe Bsp. 7.

3-Chlor-2-(4-chlorbenzoy1)-5-trifluormethylpyridin Beispiel 9: (Verfahren A+D)

5 16,5 g einer 80%igen Suspension von Natriumhydrid in Mineralöl wurden zur Entfernung des Mineralöls mit wasserfreiem N,N-Dimethylformamid gewaschen. Danach versetzte man das Natriumhydrid mit 100 ml N,N-Dimethylformamid und danach tropfenweise mit einer 10 Lösung von 37,9 g 4-Chlorbenzylcyanid in 100 ml N, N-Dimethylformamid (exotherm). Nach beendeter Zugabe wurde noch 15 Minuten gerührt. Anschließend tropfte man 54,0 g 2,3-Dichlor-5-trifluormethylpyridin in die Reaktionsmischung, die sich dabei stark erwärmte und durch externe Kühlung auf etwa 50°C gehalten wurde. 15 Nach beendeter Zugabe rührte man noch 20 Stunden bei 23°C. Danach wurde 4 Tage lang (über Blaugel getrocknete) Luft durch die Mischung geleitet. Zur Aufarbeitung goß man das Reaktionsgemisch in 600 ml Eiswasser. Danach extrahierte man das Wertprodukt mit dreimal 200 ml tert.-Butyl-methylether. Die vereinigten organi-20 schen Phasen wurden zweimal mit je 100 ml Wasser gewaschen, über

Natriumsulfat getrocknet und schließlich eingeengt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgte mittels Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Cyclohexan/tert.-Butyl-methylether = 9:1). Ausbeute: 50,1 g (62 %) eines hellgelben Öls; Reinheit (GC): 94,6 %;

25 ¹H-NMR siehe Bsp. 7.

Beispiel 10: 3-Chlor-2-[1-(4-chlorphenyl)-1-hydroxymethyl]-5-trifluormethylpyridin (Verfahren E)

- 30 Zu einer Lösung von 6,0 g 3-Chlor-2-(4-chlorbenzoyl)-5-trifluormethylpyridin in 10 ml wasserfreiem Ethanol wurden unter Eiskühlung portionsweise 0,36 g Natriumborhydrid gegeben. Nach 20 Stunden Rühren bei 23°C tropfte man vorsichtig 50 ml 10%ige Salzsäure in die Reaktionsmischung. Anschließend wurde das
- 35 Ethanol abgedampft. Danach extrahierte man das Produkt mit dreimal 30 ml tert.-Butyl-methylether. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Natriumsulfat getrocknet und dann eingeengt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgte mittels Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Cyclohexan/tert.-Butyl-methylether =
- 40 9:1). Ausbeute: 3,6 g (60 %) eines farblosen Öls; $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz; in CDCl₃): δ [ppm] = 5,02 (d,1H), 6,02 (d,1H), 7,33-7,41 (m,4H), 7,91 (s,1H), 8,81 (s,1H).

Beispiel 11: 3-Chlor-2-[1-(4-chlorphenyl)-1-methoxymethyl]-5-trifluormethylpyridin (Verfahren E)

- 0,2 g einer 80%igen Suspension von Natriumhydrid in Mineralöl
 5 wurden zur Entfernung des Mineralöls mit wasserfreiem N,N-Dimethylformamid gewaschen. Zunächst versetzte man das Natriumhydrid mit 50 ml N,N-Dimethylformamid und danach tropfenweise mit
 einer Lösung von 2,1 g 3-Chlor-2-[1-(4-chlorphenyl)-1-hydroxymethyl]-5-trifluormethylpyridin in 10 ml N,N-Dimethylformamid.
 10 Anschließend wurde noch 15 Minuten nachgerührt. Nach Zutropfen
- 10 Anschließend wurde noch 15 Minuten nachgerührt. Nach Zutropfen von 1,1 g Methyliodid rührte man weitere 20 Stunden bei 23°C.

 Danach wurde die Reaktionsmischung in 200 ml Eiswasser gegossen.

 Aus der wässrigen Phase extrahierte man das Produkt mit dreimal 70 ml tert.-Butyl-methylether. Die vereinigten organischen Phasen
- 15 wurden zweimal mit je 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und schließlich eingeengt. Die Reinigung des Rohproduktes erfolgte mittels Chromatographie an Kieselgel (Laufmittel: Cyclohexan/tert.-Butyl-methylether = 100:1). Ausbeute: 1,1 g (50 %) eines farblosen Öls.
- 20 ¹H-NMR (270 MHz; in CDCl₃): δ [ppm] = 3,44 (s,3H), 5,83 (s,1H), 7,33 (d,2H), 7,48 (d,2H), 7,90 (s,1H), 8,85 (s,1H).

Beispiel 12: 3-Chlor-2-(4-chlorbenzoyl)-5-trifluormethylpyridin (Verfahren F)

25

- Zu einer Suspension von 3,0 g Natriumhydrid (80 gew.-%ige Suspension in Mineralöl) in 100 ml wasserfreiem Dioxan wurden nacheinander unter Rühren 21,6 g 2,3-Dichlor-5-trifluormethylpyridin, 14,1 g 4-Chlorbenzaldehyd und 2,24 g 1,3-Dimethyl-
- 30 imidazoliumiodid gegeben. Anschließend rührte man (unter Stickstoff-Atmosphäre) 11 Stunden bei 50°C und dann 60 Stunden bei 22°C. Nach Verdünnen der Reaktionsmischung mit 200 ml Wasser wurde das Dioxan bei reduziertem Druck weitgehend abdestilliert. Aus dem Rückstand extrahierte man das Produkt mit dreimal 100 ml
- 35 Methylenchlorid. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit 50 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und schließlich eingeengt. Destillation des Rückstandes bei 0,65 mbar (Siedebereich: 126-139°C) ergab 22,4 g eines farblosen Öls. Ausbeute: 70 % (Reinheit: ca. 95 %); ¹H-NMR siehe Bsp. 7.

Beispiel 13: 3-Chlor-2-[1-(2,3-dichlor-4-methoxyphenyl)-1-cyanomethyl]-5-trifluormethylpyridin (Verfahren A)

Vorstufe: 2,3-Dichlor-4-methoxybenzylbromid

55,0 g 2,3-Dichloranisol wurden in 155 ml Eisessig bei 30°C gelöst und mit 9,6 g Paraformaldehyd versetzt. Danach gab man 65 ml einer 30 gew. %igen Lösung von HBr in Eisessig zu, wonach 5 Stunden bei 90°C gerührt wurde. Anschließend ließ man die Reaktions10 mischung abkühlen und goß sie dann in 800 ml Eiswasser. Das kristallisierte Rohprodukt wurde abgetrennt, mit Wasser gewaschen und aus n-Hexan umkristallisiert. Ausbeute: 21 g (78 %) weißer Kristalle; Smp.: 101-102°C.

15 Vorstufe: 2,3-Dichlor-4-methoxybenzylcyanid

Zu einer Suspension von 15 g wasserfreiem Natriumcyanid in 250 ml wasserfreiem Dimethylsulfoxid wurde unter Rühren eine Lösung von 68 g 2,3-Dichlor-4-methoxybenzylbromid in 220 ml Dimethylsulfoxid 20 getropft. Anschließend erhitzte man 5 Stunden unter Stickstoff-atmosphäre auf Rückflußtemperatur. Die erkaltete Reaktionsmischung wurde in 1,5 l Eiswasser gegossen, wonach man das entstandene feste Produkt abtrennte, mit Wasser wusch und durch Verrühren mit Petrolether (bei 40-60°C) reinigte. Ausbeute: 51 g 25 (94 %) weißer Kristalle; Smp.: 118-119°C.

Analog zu Beispiel 1 erhielt man unter Verwendung von 38,9 g 2,3-Dichlor-5-trifluormethylpyridin, 38,9 g 2,3-Dichlor-4-methoxybenzylnitril, 5,95 g einer 80 gew.-%igen Natriumhydrid-30 Suspension in Mineralöl und 220 ml Dimethylformamid 39,2 g weißer Kristalle. Ausbeute: 55 %; Smp.: 174-176°C.

Beispiel 14: 3-Chlor-2-[2,3-dichlor-4-hydroxybenzyl)-5-trifluor-methylpyridin (Verfahren C)

Analog zu Beispiel 5 erhielt man aus 38 g 3-Chlor-2-[1-(2,3-dichlor-4-methoxyphenyl)-1-cyanomethyl]-5-trifluormethylpyridin 20 g Wertprodukt (weiße Kristalle). Ausbeute: 60 %; Smp.: 159-161°C.

40
Beispiel 15: 2-[2,3-Dichlor-4-([3-chlor-5-trifluormethylpyridin-2-yl]-methyl)-phenoxy]-essigsäuremethylester

2,0 g 3-Chlor-2-(2,3-dichlor-4-hydroxybenzyl)-5-trifluormethyl-45 pyridin, 1,5 g wasserfreies Kaliumcarbonat und 1,0 g Bromessigsäuremethylester wurden in 60 ml wasserfreiem Dimethylformamid 16 Stunden bei 23°C gerührt. Danach goß man die Reaktionsmischung in 400 ml Eiswasser. Das entstandene feste Produkt wurde abgetrennt, mit Wasser gewaschen und durch Verrühren in n. Hexan gereinigt. Ausbeute: 2,4 g (100 %; weiße Kristalle); Smp.: 110-111°C.

5

In den folgenden Tabellen 1 und 2 sind neben den vorstehend beschriebenen Verbindungen noch weitere substituierte 2-Benz(o)ylpyridine I aufgeführt, die ebenfalls nach einem der beschriebenen Verfahren hergestellt wurden oder herstellbar sind:

10

Tabelle 1

20	Nr.	-R ⁸	Fp./ ¹ H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
	1	-Н	
	2	-CH ₃	88°C
	3	-C ₂ H ₅	
25	4	-CH ₂ -C ₂ H ₅	
	5	-CH(CH ₃) ₂	
	6	-CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
	7	-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	
	8	-CH(CH ₃)-C ₂ H ₅	
30	9	-C(CH ₃) ₃	
	10	-CH ₂ .CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
	11	Cyclopropyl	
	12	Cyclobutyl	
35	13	Cyclopentyl	
35	14	Cyclohexyl	
	15	-CF ₃	
	16	-CHF ₂	
	17	-CH ₂ -CN	
40	18	-CH ₂ -CH ₂ -CN	
	19	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CN	
	20	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CN	
	21	-CH ₂ -OCH ₃	
	22	-CH ₂ -OC ₂ H ₅	
45	23	-CH ₂ -OCH ₂ -C ₂ H ₅	
	24	-CH ₂ -OCH(CH ₃) ₂	

Nr.	-R ⁸	Fp./¹H-NMR (in CDCl ₃)
1 1		[ppm]
25 -	CH ₂ -OCH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
5 26 -	-CH ₂ -OCH(CH ₃)-C ₂ H ₅	
	-CH ₂ -OCH ₂ -CH(CH ₃) ₂	
28 -	-CH ₂ -OC(CH ₃) ₃	
29 -	-CH ₂ -OCH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
	-CH ₂ -SCH ₃	
10 31 -	-CH ₂ -SC ₂ H ₅	
32 -	-CH ₂ -SCH ₂ -C ₂ H ₅	
33 -	-CH ₂ -SCH(CH ₃) ₂	
34 -	-CH ₂ -SCH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
15 35 -	-CH ₂ -SCH ₂ -CH(CH ₃) ₂	
	-CH ₂ -SCH(CH ₃)-C ₂ H ₅	
37 -	-CH ₂ -SC(CH ₃) ₃	·
38 -	-CH ₂ -SCH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
	-CH ₂ -SO-CH ₃	
20 40	-CH ₂ -SO-C ₂ H ₅	
41 -	-CH ₂ -SO-CH ₂ -C ₂ H ₅	
42 -	-CH ₂ -SO-CH(CH ₃) ₂	
	-CH ₂ -SO-CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
25 44	-CH ₂ -SO-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	
45 -	-CH ₂ -SO-CH(CH ₃)-C ₂ H ₅	
46 -	-CH ₂ -SO-C(CH ₃) ₃	
	-CH ₂ -SO-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
-1	-CH ₂ -SO ₂ -CH ₃	
30 49 .	-CH ₂ -SO ₂ -C ₂ H ₅	
I	-CH ₂ -SO ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
	-CH ₂ -SO ₂ -CH(CH ₃) ₂	
	-CH ₂ -SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
JJ	-CH ₂ -SO ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	
	-CH ₂ -SO ₂ -CH(CH ₃)-C ₂ H ₅	
	-CH ₂ -SO ₂ -C(CH ₃) ₃	
	-CH ₂ -SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
	$-CH_2-CH=CH_2$	88°C
	$-CH(CH_3)-CH=CH_2$	
	$-CH_2-C(CH_3) = CH_2$	
l1_	-CH ₂ -CH = CH-CH ₃	
	-CH2-CH = C(CH3)2	
45	$-CH_2-CH_2-CH = CH_2$	
63	$-CH_2-CH_2-CH=CH-CH_3$	
64	-CH2-CH2-C(CH3) = CH2	

		44	
	Nr.	-R ⁸	Fp./ ¹ H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
	65	$-CH_2-CH_2-C = C(CH_3)_2$	
5	66	Cyclopent-2-en-1-yl	
	67	Cyclohex-2-en-1-yl	
	68	-CH ₂ -CH = CHCl	
	69	-CH2-C(Cl) = CH2	
i	70	$-CH_2-CH = CCl_2$	
10	71	-CH ₂ -C(Cl) = CHCl	••
	72	-CH2-C(Cl) = CCl2	
	73	-CH ₂ -C≡CH	91°C
	74	-CH(CH ₃)-C≡CH	
15	75	-CH ₂ -C≡C-CH ₃	
	76	Benzyl	
	77	o-Chlorbenzyl	·
	78	m-Chlorbenzyl	
	79	p-Chlorbenzyl	
20	80	o-Methylbenzyl	
	81	m-Methylbenzyl	
	82	p-Methylbenzyl	
	83	o-(OCH ₃)benzyl	
25	84	m-(OCH ₃)benzyl	
	85	p-(OCH ₃)benzyl	
	86	o-(OCF ₃)benzyl	
	87	m-(OCF ₃)benzyl	
	88	p-(OCF ₃)benzyl	
30	89	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH ₂ —	
35	90	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH ₂ —	
40	91	— CH ₂ — CO— OCH ₃	
4 5	92	OCH ₂ — CO— OC ₂ H ₅ — CH ₂ —	

	Nr.	-R ⁸	Fp./lH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	93	OCH ₂ — CO—OC ₂ H ₅	
10	94	$- \bigcirc - OCH_2 - CO - OC_2H_5$	
	95	o-Nitrophenyl	
	96	m-Nitrophenyl	
	97	p-Nitrophenyl	
!	98	o-Cyanophenyl	
15	99	m-Cyanophenyl	
	100	p-Cyanophenyl	
20	101	CO — OCH ₃ — CH ₂ —	
25	102	CO— OCH ₃	
	103	— CH ₂ ————————————————————————————————————	
30	104	CO — OC ₂ H ₅ — CH ₂ —	
35	105	CO— OC ₂ H ₅ — CH ₂ —	
40	106	$-CH_2-CO-OC_2H_5$	
	107	-CH ₂ -CO-OH	
	108	-CH ₂ -CO-OCH ₃	111°C
	109	-CH ₂ -CO-OC ₂ H ₅	
	110	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -C ₂ H ₅	
45	111	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃) ₂	
	112	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
	113	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CH(CH ₃) ₂	

		46	
	Nr.	-R ⁸	Fp./lH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
Ī	114	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-C ₂ H ₅	
5	115	-CH ₂ -CO-OC(CH ₃) ₃	
Ī	116	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
Ì	117	-CH(CH ₃)-CO-OH	
ľ	118	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₃	Öl
	119	-CH(CH ₃)-CO-OC ₂ H ₅	
10	120	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -C ₂ H ₅	
Ī	121	-CH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃) ₂	
Ī	122	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
į	123	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH(CH ₃) ₂	
15	124	-CH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃)-C ₂ H ₅	
İ	125	-CH(CH ₃)-CO-OC(CH ₃) ₃	
Ī	126	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅	
Ī	127	-CH2-CO-OCH2-CH = CH2	
	128	-CH2-CO-OCH(CH3)-CH=CH2	
20	129	-CH2-CO-OCH2-C(CH3) = CH2	
ĺ	130	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CH = CH-CH ₃	
I	131	-CH2-CO-OCH2-CH = C(CH3)2	
	132	-CH2-CO-OCH2-CH2-CH = C(CH3)2	
25	133	-CH(CH3)-CO-OCH2-CH=CH2	
L	134	-CH(CH3)-CO-OCH(CH3)-CH=CH2	
Ł	135	-CH(CH3)-CO-OCH2-C(CH3)=CH2	
L	136	-CH(CH3)-CO-OCH2-CH=CH-CH3	
	137	-CH(CH3)-CO-OCH2-CH=C(CH3)2	
30	138	$-CH(CH_3)-CO-OCH_2-CH_2-CH = C(CH_3)_2$	
	139	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -C≡CH	
ļ	140	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-C≡CH	
1	141	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -C≡C-CH ₃	
35 L	142	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -C≡CH	
L	143	-CH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃)-C≡CH	
L	144	$-CH(CH_3)-CO-OCH_2-C \equiv C-CH_3$	
L	145	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CH ₂ -OCH ₃	
	146	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CH ₂ -OC ₂ H ₅	
L	147	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CH ₂ -OCH ₂ -C ₂ H ₅	
L	148	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CH ₂ -OCH(CH ₃) ₂	
L	149	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH ₂ -OCH ₃	
Į.	150	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH ₂ -OC ₂ H ₅	
45 L	151	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH ₂ -OCH ₂ -C ₂ H ₅	
L	152	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH ₂ -OCH(CH ₃) ₂	
L	153	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CF ₃	

	Nr.	-R ⁸	Fp./ ¹ H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
	154	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CF ₃	
5	155	-CH ₂ -CO-O-cyclopropyl	
	156	-CH ₂ -CO-O-cyclobutyl	
	157	-CH ₂ -CO-O-cyclopentyl	
	158	-CH ₂ -CO-O-cyclohexyl	
	159	-CH(CH ₃)-CO-O-cyclopropyl	
10	160	-CH(CH ₃)-CO-O-cyclobutyl	
	161	-CH(CH ₃)-CO-O-cyclopentyl	
	162	-CH(CH ₃)-CO-O-cyclohexyl	
	163	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CO-OCH ₃	
15	164	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CO-OC ₂ H ₅	
	165	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-CO-OCH ₃	·
	166	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-CO-OC ₂ H ₅	
	167	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CO-OCH ₃	
	168	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CO-OC ₂ H ₅	
20	169	-CH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃)-CO-OCH ₃	
	170	-CH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃)-CO-OC ₂ H ₅	
	171	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CO-OCH ₂ -CH = CH ₂	
	172	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH = CH ₂	
25	173	-CH(CH3)-CO-OCH2-CO-OCH2-CH=CH2	
	174	-CH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CH = CH ₂	
	175	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CO=CH	
	176	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-C≡CH	
30	177	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -C≡CH	
30	178	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃)-C≡CH	
	179	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CO-OCH ₂ -C≡CH	·
	180	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-C≡CH	
	181	-CH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -C \equiv CH -CH(CH ₃)-CO-OCH(CH ₃)-C \equiv CH	
35	182		ļ
	183	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -COOH -CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -COOH	<u> </u>
	184	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -COOH	
	185 186	-CH ₂ -CO-OCH(CH ₃)-COOH	
40	187	-CH ₂ -CO-O-(oxetan-3-yl)	
40	188	-CH ₂ -CO-O-(oxetan-3-yl) -CH(CH ₃)-CO-O-(oxetan-3-yl)	
	189	-CH(CH ₃)-CO-O-(oxetail-3-yl) -CH ₂ -CO-O-phenyl	
	190	-CH ₂ -CO-O-phenyl	
	190	-CH ₂ -CO-O-phenyl	
45	191	-CH ₂ -CO-O-(o-chlorphenyl)	
	192	-CH ₂ -CO-O-(m-chlorphenyl)	
	133	Г-сил-со-о-(р-сим риенут)	<u></u>

		**0	
	Nr.	-R ⁸	Fp./lH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
	194	-CH(CH ₃)-CO-O-(o-chlorphenyl)	
5	195	-CH(CH ₃)-CO-O-(m-chlorphenyl)	
	196	-CH(CH ₃)-CO-O-(p-chlorphenyl)	
	197	-CH ₂ -CO-O-(o-methylphenyl)	
	198	-CH ₂ -CO-O-(m-methylphenyl)	
	199	-CH ₂ -CO-O-(p-methylphenyl)	
10	200	-CH(CH ₃)-CO-O-(o-methylphenyl)	
	201	-CH(CH ₃)-CO-O-(m-methylphenyl)	
	202	-CH(CH ₃)-CO-O-(p-methylphenyl)	
15	203	OCF ₃ — CH ₂ — CO— O—	
20	204	— CH ₂ — CO— O—	
25	205	— CH ₂ — CO— O— OCF ₃	
20	206	OCF ₃ — CH(CH ₃)— CO— O—	
30		OCF ₃	
	207	— CH(CH ₃)— CO—O—	
35	208	— CH(CH ₃)— CO— O— OCF ₃	·
40	209	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH ₂ — CO— O	
45	210	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH ₂ — CO— O—	

	Nr.	-R ⁸	Fp./ ¹ H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	211	— CH ₂ — CO— O— OCH ₂ — CO— OCH ₃	·
10	212	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH(CH ₃)— CO— O	
	213	— CH(CH ₃)— CO— O—	
15	214	— CH(CH ₃)— CO— O— О— ОСН ₂ — CO— ОСН ₃	
20	215	OCH(CH ₃)— CO— OCH ₃ — CH ₂ — CO— O	·
25	216	OCH(CH ₃)— CO— OCH ₃ — CH ₂ — CO— O	
	217	— CH ₂ — CO— O— ОСН(CH ₃)— CO— ОСН ₃	
30	218	OCH(CH ₃)— CO— OCH ₃ — CH(CH ₃)— CO— O—	
35	219	— CH(CH ₃)— CO— O— O	
40	220	— CH(CH ₃)— CO— O————————————————————————————————	
	221	-CH ₂ -CO-O-(o-nitrophenyl)	
	222	-CH ₂ -CO-O-(m-nitrophenyl)	
	223	-CH ₂ -CO-O-(p-nitrophenyl)	
4 =	224	-CH(CH ₃)-CO-O-(o-nitrophenyl)	. —
45	225	-CH(CH ₃)-CO-O-(m-nitrophenyl)	
	226	-CH(CH ₃)-CO-O-(p-nitrophenyl)	
		()/	

	Nr.	-R ⁸	Fp./¹H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	227	-CH ₂ -CO-O-(o-cyanophenyl)	
	228	-CH ₂ -CO-O-(m-cyanophenyl)	
_	229	-CH ₂ -CO-O-(p-cyanophenyl)	
	230	-CH(CH ₃)-CO-O-(o-cyanophenyl)	
	231	-CH(CH ₃)-CO-O-(m-cyanophenyl)	<u> </u>
	232	-CH(CH ₃)-CO-O-(p-cyanophenyl)	
10	233	— CH ₂ — CO— O—	
15	234	— CH ₂ — CO— O—	
20	235	— CH ₂ — CO— O————————————————————————————————	
25	236	— CH(CH ₃)— CO— O—	
30	237	— CH(CH ₃)— CO— O—	
	238	— CH(CH ₃)— CO— O— CO— OCH ₃	·
	239	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -phenyl	
35	240	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -phenyl	
	241	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(o-chlorphenyl)	
	242	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(m-chlorphenyl)	
	243	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(p-chlorphenyl)	
40	244	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(o-chlorphenyl)	
	245	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(m-chlorphenyl)	
	246	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(p-chlorphenyl)	
	247	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(o-methylphenyl)	
	248	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(m-methylphenyl)	
45		-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(p-methylphenyl)	
	250	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(o-methylphenyl)	
	251	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(m-methylphenyl)	

	Nr.	-R ⁸	Fp./lH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
	252	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(p-methylphenyl)	
5	253	OCF ₃ — CH ₂ — CO— OCH ₂ —	
10	254	- CH ₂ $-$ CO $-$ OCH ₂ $-$	
15	255	— CH ₂ — CO— OCH ₂ — OCF ₃	
20	256	— CH(CH ₃)— CO—OCH ₂ —	
25	257	— CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ —	
	258	— CH(CH ₃)— CO—OCH ₂ ——OCF ₃	
30	259	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH ₂ — CO— OCH ₂ —	
35	260	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH ₂ — CO— OCH ₃	·
	261	— CH ₂ — CO— OCH ₂ — ОСН ₂ — CO— ОСН ₃	
40	262	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ —	

	Nr.	-R ⁸	Fp./lH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	263	OCH ₂ — CO— OCH ₃ — CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ —	
10	264	— CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ —СО— ОСН ₃	
4.5	265	OCH(CH ₃)— CO— OCH ₃ — CH ₂ — CO— OCH ₂ —	
15	266	OCH(CH ₃)— CO— OCH ₃ — CH ₂ — CO— OCH ₂ —	
20	267	— CH ₂ — CO— OCH ₂ — OCH(CH ₃)— CO— OCH ₃	
25	268	OCHCH ₃)— CO— OCH ₃ — CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ —	
30	269	OCH(CH ₃)— CO— OCH ₂	
	270	— CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ — OCH(CH ₃)— CO— OCH ₃	
35	271	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(o-nitrophenyl)	
_ _	272	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(m-nitrophenyl)	
	273	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(p-nitrophenyl)	
	274	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(o-nitrophenyl)	
	275 276	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(m-nitrophenyl) -CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(p-nitrophenyl)	
40	277	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(p-muophenyl)	
	278	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(m-cyanophenyl)	
	279	-CH ₂ -CO-OCH ₂ -(ni-cyanophenyi) -CH ₂ -CO-OCH ₂ -(p-cyanophenyi)	
	280	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(o-cyanophenyl)	
45	281	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(m-cyanophenyl)	
	282	-CH(CH ₃)-CO-OCH ₂ -(p-cyanophenyl)	
		(J) ()	

	Nr.	-R ⁸	Fp./ ¹ H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	283	— CH ₂ — CO— OCH ₂ —	
10	284	— CH ₂ — CO— OCH ₂ ————————————————————————————————————	
4-	285	— CH ₂ — CO— OCH ₂ — CO— OCH ₃	
15	286	— CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ —	
20	287	— CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ —	
25	288	CH(CH ₃)— CO— OCH ₂ — CO— OCH ₃	·
30	289	— CH ₂ — CO— OCH ₃ — CO— OCH ₃	
	290	— CH ₂ — CO— OC ₂ H ₅ — CH ₂ — CO— OC ₂ H ₅	
35	291	— CH(CH ₃)— CO— ОСН CO— ОСН ₃	·
40	292	$- CH(CH_3) - CO - OCH - CH_2 - CO - OC_2H_5$ $- CH(CH_3) - CO - OC_2H_5$	
	293	— CH ₂ — CO— O— CO— CH ₃	
45	294	— CH(CH ₃)— CO— O— CO— CH ₃	

	Nr.	-R ⁸	Fp./ ¹ H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]						
5	295	-CH ₂ -CO-NH ₂							
	296	-CH(CH ₃)-CO-NH ₂							
	297	-CH ₂ -CO-NH(CH ₃)							
	298	-CH(CH ₃)-CO-NH(CH ₃)							
	299	-CH ₂ -CO-N(CH ₃) ₂							
	300	-CH(CH ₃)-CO-N(CH ₃) ₂							
10	301	-CH ₂ -CO-N(CH ₃)-CH ₂ -CO-OCH ₃	• •						
	302	-CH ₂ -CO-N(CH ₃)-CH ₂ -CO-OC ₂ H ₅							
	303	-CH ₂ -CO-N(CH ₃)-CH(CH ₃)-CO-OCH ₃							
	304	-CH ₂ -CO-N(CH ₃)-CH(CH ₃)-CO-OC ₂ H ₅							
15	305	-CH(CH ₃)-CO-N(CH ₃)-CH ₂ -CO-OCH ₃							
	306	-CH(CH ₃)-CO-N(CH ₃)-CH ₂ -CO-OC ₂ H ₅	l l						
	307	-CH(CH ₃)-CO-N(CH ₃)-CH(CH ₃)-CO-OCH ₃							
	308	-CH(CH ₃)-CO-N(CH ₃)-CH(CH ₃)-CO-OC ₂ H ₅							
	309	-CH ₂ -CO-N(CH ₃)-phenyl							
20	310	-CH(CH ₃)-CO-N(CH ₃)-phenyl							
	311	-CH ₂ -CO-NH-phenyl							
	312	-CH(CH ₃)-CO-NH-phenyl							
	313	-CH ₂ -CO-N(CH ₃)-CH ₂ -phenyl							
25	314	-CH(CH ₃)-CO-N(CH ₃)-CH ₂ -phenyl							
	315	-CH ₂ -CO-NH-CH ₂ -phenyl							
	316	-CH(CH ₃)-CO-NH-CH ₂ -phenyl							
	317	-CH ₂ -CO-(pyrrolidin-1-yl)							
	318	-CH(CH ₃)-CO-(pyrrolidin-1-yl)							
30	319	-CH ₂ -CO-(piperidin-1-yl)							
	320	-CH(CH ₃)-CO-(piperidin-1-yl)							
	321	-CH ₂ -CO-(morpholin-4-yl)							
	322	-CH(CH ₃)-CO-(morpholin-4-yl)							
35	323	— CH ₂ — CO— N							
40	324	— CH ₂ — CO— N							
45	325	— CH(CH ₃)— CO— N							

	Nr.	-R ⁸	Fp./ ¹ H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	326	— CH(CH ₃)— CO— N	
	327	-CH ₂ -CO-H	
	328	-CH ₂ -CO-CH ₃	
10	329	-CH(CH ₃)-CO-H	
	330	-CH(CH ₃)-CO-CH ₃	
	331	-CH ₂ -CH = N-OH	
15	332	-CH(CH ₃)-CH = N-OH	
	333	-CH2-C(CH3) = N-OH	
	334	-CH(CH3)-C(CH3) = N-OH	
	335	-CH2-CH = N-OCH3	
	336	$-CH(CH_3)-CH=N-OCH_3$	
20	337	-CH2-C(CH3) = N-OCH3	
	338	-CH(CH3)-C(CH3) = N-OCH3	
	339	-CH2-CH = N-OCH2-CH = CH2	
	340	-CH(CH3)-CH=N-OCH2-CH=CH2	
	341	-CH2-C(CH3) = N-OCH2-CH = CH2	
25	342	-CH(CH3)-C(CH3) = N-OCH2-CH = CH2	
	343	-CH ₂ -CH = N-OCH ₂ -CO-OCH ₃	
	344	-CH2-CH = N-OCH2-CO-OC2H5	
	345	-CH(CH3)-CH = N-OCH2-CO-OCH3	
	346	-CH(CH3)-CH=N-OCH2-CO-OC2H5	
30	347	-CH2-C(CH3) = N-OCH2-CO-OCH3	
	348	$-CH_2-C(CH_3) = N-OCH_2-CO-OC_2H_5$	
	349	-CH(CH3)-C(CH3) = N-OCH2-CO-OCH3	
	350	-CH(CH ₃)-C(CH ₃)=N-OCH ₂ -CO-OC ₂ H ₅	
35	351	-CH2-CH = N-OCH(CH3)-CO-OCH3	
.33	352	$-CH_2-CH = N-OCH(CH_3)-CO-OC_2H_5$	
	353	$-CH(CH_3)-CH=N-OCH(CH_3)-CO-OCH_3$	
	354	-CH(CH3)-CH=N-OCH(CH3)-CO-OC2H5	
	355	-CH2-C(CH3) = N-OCH(CH3)-CO-OCH3	<u> </u>
40	356	-CH2-C(CH3) = N-OCH(CH3)-CO-OC2H5	
	357	-CH(CH3)-C(CH3) = N-OCH(CH3)-CO-OCH3	
	358	-CH(CH3)-C(CH3) = N-OCH(CH3)-CO-OC2H5	
	359	-CH ₂ -CO-CO-OCH ₃	
	360	-CH ₂ -CO-CO-OC ₂ H ₅	
45	361	-CH ₂ -CO-CO-OCH ₂ -C ₂ H ₅	
	362	-CH ₂ -CO-CO-OCH(CH ₃) ₂	

		50					
	Nr.	-R ⁸	Fp./IH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]				
1	363	-CH ₂ -CO-CO-OCH ₂ -CH ₂ -C ₂ H ₅					
5	364	-CH ₂ -CO-CO-OCH ₂ -CH(CH ₃) ₂					
	365	-CH ₂ -CO-CO-OCH(CH ₃)-C ₂ H ₅					
	366	-CH ₂ -CO-CO-OC(CH ₃) ₃					
L	367	-CH(CH ₃)-CO-CO-OCH ₃					
	368	-CH(CH ₃)-CO-CO-OC ₂ H ₅					
10	369	N— OCH ₃ — CH ₂ — C— CO— OCH ₃	113°C				
15	370	N OCH ₃					
20	371	N— OC₂H₅					
	372	N— OC ₂ H ₅ — CH ₂ — C— CO— OC ₂ H ₅					
25	373	N— OCH ₂ — CH= CH ₂					
30	374	N— OCH ₂ — CH= CH ₂					
	375	N— OCH ₂ — phenyl 					
35	376	N— OCH ₂ — phenyl 					
40 45	377	N— OCH ₃ — CH(CH ₃)— C— CO— OCH ₃					
	378	N OC ₂ H ₅ CH(CH ₃) C CO OCH ₃					
	379	N— OCH ₃ — CH(CH ₃)— C— CO— OC ₂ H ₅					

,	·	5/	- d
	Nr.	-R ⁸	Fp./lH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	380		
10	381	— CH(CH ₃)— C— CO— OC ₂ H ₅ N— OCH ₂ — CH= CH ₂	
10	382	N— OCH ₂ — CH= CH ₂ — CH(CH ₃)— C— CO— OC ₂ H ₅	
15	383	N— OCH ₂ — phenyl 	
20	384	N— OCH ₂ — phenyl — CH(CH ₃)— C— CO— OC ₂ H ₅	
	385	— CH ₂ — CO— N CH ₂ — CO— OCH ₃	
25	386	CH ₂ — CO— N CH ₂ — CO— OC ₂ H ₅	
30	387	— CH ₂ — CO— N CH(CH ₃)— CO— OCH ₃	
	388	— CH ₂ — CO— N CH(CH ₃)— CO— OC ₂ H ₅	
35	389	— CH(CH ₃)— CO— N CH ₂ — CO— OCH ₃	
40	390	— CH(CH ₃)— CO—N CH ₂ — CO—OC ₂ H ₅	
	391	— CH(CH ₃)— CO— N CH(CH ₃)— CO— OCH ₃	
45	392	— CH(CH ₃)— CO— N CH(CH ₃)— CO— OC ₂ H ₅	

	58								
	Nr.	-R ⁸	Fp./ ¹ H-NMR (in CDCl ₃) [ppm]						
5	393 -	— CH ₂ — C OCH ₂ — CO— OCH ₃							
10	394	$-CH_2-C N-OCH_3$ $-CH_2-CO-OC_2H_5$							
10	395	$-CH_2-C N-OCH_3$ $-CH_2-C OCH(CH_3)-CO-OCH_3$							
15	396	$-CH_2-C N-OCH_3$ $-CH_2-C OCH(CH_3)-CO-OC_2H_5$							
20	397	— CH(CH ₃)— C OCH ₂ — CO— OCH ₃							
20	398	— CH(CH ₃)— C OCH ₂ — CO— OC ₂ H ₅							
25	399	— CH(CH ₃)— C OCH(CH ₃)— CO— OCH ₃							
30	400	— CH(CH ₃)— C OCH(CH ₃)— CO— OC ₂ H ₅							
	401								
35	402	CH ₃							
4(403	CH ₃							

1	Nr.	-R ⁸	Fp./lH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	404	H ₃ C CH ₃	
10	405		
15	406	CH ₃	
25	407	CH ₃	
	408	——————————————————————————————————————	
30	419	H ₃ C CH ₃	
40	410	CH ₃ CH ₃ CH ₃	

	Nr.	-R ⁸	Fp./lH-NMR (in CDCl ₃) [ppm]
5	411	CH ₃ ————————————————————————————————————	
10	412	CH ₃ CH ₃ ———————————————————————————————————	

Tabelle 2

$$R^{3}$$
 R^{4} R^{5} R^{5} R^{6} $R^{1} = CF_{3}; R^{2} = C1$

25	Nr.	х	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	Fp.
	451	CH ₂	H	H	Cl	H	H	56
	452	C=0	H	H	Cl	H	H	Öl
	453	СН-ОН	H	H	Cl	H	H	Õl
30	454	CH-OCH ₃	H	H	Cl	Н	H	Öl
	455	CH-CN	H	H	Cl	H	H	Öl
	456	CH-CO-NH ₂	Н	H	Cl	H	H	136
	457	CH-CO-OCH ₃	H	H	Cl	H	H	104
	458	CH ₂	Cl	Cl	H	H	H	Öl
35	459	CH-CN	Cl	C1	H	H	H	Ŏl
	460	C=0	Н	Br	OCH ₃	H	H	72
	461	C=0	Н	H	OCH ₂ -C≡CH	H	H	70
	462	C=0	Н	H	OCH(CH ₃)-CO-OCH ₃	H	H	89
40	463	CH ₂	H	CF ₃	H	H	H	Öl
	464	CH ₂	Н	Cl	Cl	H	H	Öl
	465	CH ₂	Cl	H	Cl	H	H	Öl
	466	CH ₂	Cl	Н	Н	H	H	O1
	467	CH ₂	H	Cl	Н	H	H	Öl
45	468	CH ₂	F	Н	Н	H	Cl	Öl
	469	CH ₂	Н	Н	Н	Н	Н	Öl

	Nr.	х	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶	R ⁷	Fp. [°C]
	470	CH ₂	H	Н	NO ₂	Н	H	74
	471	CH ₂	H	Н	NH ₂	Н	Н	73
5	472	CH-CN	H	Cl	OCH ₃	Н .	H	100
	473	C=O	Н	Cl	OCH ₃	H	H	83
	474	СН-ОН	H	Cl	OCH(CH ₃) ₂	Н	Н	65
	475	C=O	H	Cl	OCH(CH ₃)-C≡CH	Н	H	95
10	476	CH-CN	H	H	CN	Н	н	Öl
10	477	CH-CN	F	Н	Н	H	Cl	106
	478	C=O	Н	Cl	Н	H	H	Öl
,	479	CH-CN	H	Cl	Н	H	H	74
:	480	CH-CN	Cl	H	Н	Н	Н	60
15	481	CH-CN	O-CH ₃	H	Н	H	Н	58
	482	CH-CN	H	Н	CH ₃	H	Н	74
	483	CH-CN	Cl	Н	Cl	Н	Н	85
	484	CH-CN	Н	Cl	Cl	H	H	Öl
20	485	CH-CN	NO ₂	H	Н	H	Н	94
	486	CH-CN	Н	Н	Н	H	Н	72
	487	CH-CN	H	H	NO ₂	H	Н	112
	488	CH-CN	H	CF ₃	Н	H	H	Öl
_	489	CH-CN	Cl	Cl	OCH ₃	H	H	176
25	490	C≒O	Cl	Cl	OCH(CH ₃)-CO-OCH ₃	H	H	Öl
	491	CH ₂	H	Н	CH ₃	H	H	40
	492	CH ₂	H	ОН	Н	H	H	83
٠	493	CH ₂	H	OCH ₃	H	H	H	Öl
30	494	CH ₂	H	H	СООН	H	H	176
	495	CH ₂	H	H	CO-OCH(CH ₃) ₂	H	H	74 Ö
	496	CH ₂	H	H	N(SO ₂ -CH ₃) ₂	H	H	Öl
	497	CH-Cl	Cl	Cl	OCH ₃	H	H	134
	498	CH-Br	Cl	Cl	OCH ₃	H	H	105
35	499	CH-CH ₃	Cl	Cl	OCH ₃	H	H	107
	500	CH ₂	Cl	H	NH-CO-CH ₃	OH	H	191
	501	CH ₂	H	H	H	COOH CO-OC ₂ H ₅	H	125 41
	502	CH ₂	H	H	H	COOH	Н	264
40	503	CH ₂	H	H	NO ₂	CO-OC ₂ H ₅	H	Öl
	504	CH ₂	H	H	NO ₂	CO-OC ₂ H ₅	Н	89
	505	CH ₂	H	NO ₂	<u> </u>			
	506	CH ₂	H	H	NO ₂	OCH	H	145
	507	CH ₂	NO ₂	Н	Н	OCH ₃	H	73 Ö1
45	508	CH ₂	H	OCH ₃	NO ₂	H	H	Öl
	509	CH ₂	NO ₂	H	NO ₂	OCH ₃	H	140
	510	CH ₂	H	H	Н	OCH ₃	NO ₂	101

WO 98/42671 PCT/EP98/01354

62

Anwendungsbeispiele (herbizide Wirksamkeit)

Die herbizide Wirkung der substituierten 2-Benz(o)ylpyridine I ließ sich durch die folgenden Gewächshausversuche zeigen:

Als Kulturgefäße dienten Plastikblumentöpfe mit lehmigem Sand mit etwa 3,0 % Humus als Substrat. Die Samen der Testpflanzen wurden nach Arten getrennt eingesät.

10 Bei Vorauflaufbehandlung wurden die in Wasser suspendierten oder emulgierten Wirkstoffe direkt nach Einsaat mittels fein verteilender Düsen aufgebracht. Die Gefäße wurden leicht beregnet, um Keimung und Wachstum zu fördern, und anschließend mit durchsichtigen Plastikhauben abgedeckt, bis die Pflanzen angewachsen 15 waren. Diese Abdeckung bewirkt ein gleichmäßiges Keimen der Testpflanzen, sofern dies nicht durch die Wirkstoffe beeinträchtigt wurde.

Zum Zweck der Nachauflaufbehandlung wurden die Testpflanzen je
20 nach Wuchsform erst bis zu einer Wuchshöhe von 3 bis 15 cm
angezogen und erst dann mit den in Wasser suspendierten oder
emulgierten Wirkstoffen behandelt. Die Testpflanzen wurden dafür
entweder direkt gesät und in den gleichen Gefäßen aufgezogen oder
sie wurden erst als Keimpflanzen getrennt angezogen und einige
25 Tage vor der Behandlung in die Versuchsgefäße verpflanzt. Die
Aufwandmenge für die Nachauflaufbehandlung betrug 0,125, 0,0625,
0,0078 oder 0,0039 kg/ha a.S. (aktive Substanz).

Die Pflanzen wurden artenspezifisch bei Temperaturen von 10 - 25°C 30 bzw. 20 - 35°C gehalten. Die Versuchsperiode erstreckte sich über 2 bis 4 Wochen. Während dieser Zeit wurden die Pflanzen gepflegt, und ihre Reaktion auf die einzelnen Behandlungen wurde ausgewertet.

- 35 Bewertet wurde nach einer Skala von 0 bis 100. Dabei bedeutet 100 kein Aufgang der Pflanzen bzw. völlige Zerstörung zumindest der oberirdischen Teile und 0 keine Schädigung oder normaler Wachstumsverlauf.
- 40 Die in den Gewächshausversuchen verwendeten Pflanzen setzten sich aus folgenden Arten zusammen:

	Lateinischer Name	Deutscher Name	Englischer Name	
45	Glycine max	Sojabohnen	soybeans	
	Abutilon theophrasti	Chinesischer Hanf	velvet leaf	

5

Lateinischer Name	Deutscher Name	Englischer Name	
Solanum nigrum	Schwarzer Nachtschatten	black nightshade	
Polygonum persicaria	Flohknöterich	ladysthumb	
Veronica spec.	Ehrenpreisarten	speedwell	

Bei Aufwandmengen von 7,8 und 3,9 g/ha a.S. zeigten die
Verbindungen Nr. 118 und 369 im Nachauflaufverfahren sehr gute
herbizide Wirkung gegen Abutilon theophrasti, Solanum nigrum,
Polygonum persicaria und Veronica spec.

Die Verbindung Nr. 460 zeigte bei Aufwandmengen von 0,125 und 0,0625 kg/ha a.S. im Nachauflaufverfahren eine sehr gute selektive herbizide Wirkung gegen Abutilon theophrasti, Solanum nigrum und Veronica spec. in der Kultur Soja, die selbst nur wenig geschädigt wurde.

Anwendungsbeispiele (desikkant/defoliante Wirksamkeit)

Als Testpflanzen dienten junge, 4-blättrige (ohne Keimblätter) Baumwollpflanzen, die unter Gewächshausbedingungen angezogen wurden (rel. Luftfeuchtigkeit 50 bis 70 %; Tag-/Nachttemperatur 27/20°C).

Die jungen Baumwollpflanzen wurden tropfnaß mit wässrigen Aufbereitungen der Wirkstoffe (unter Zusatz von 0,15 Gew.-% des Fettalkoholalkoxylats Plurafac[®] LF 700¹⁾, bezogen auf die Spritzbrühe) blattbehandelt. Die ausgebrachte Wassermenge betrug umgerechnet 1000 l/ha. Nach 13 Tagen wurde die Anzahl der abgeworfenen Blätter und der Grad der Entblätterung in % bestimmt.

Bei den unbehandelten Kontrollpflanzen trat kein Blattfall auf.

35

25

40

¹⁾ ein schaumarmes, nichtionisches Tensid der BASF AG

Patentansprüche

1. Substituierte 2-Benz(o)ylpyridine der allgemeinen Formel I

in der die Variablen folgende Bedeutungen haben:

n 0 oder 1;

15

45

X Carbonyl, Methylen, $CH(C_1-C_4-Alkyl)$, CH-OH, CH-CN, CH-Halogen, $C(Halogen)_2$, $CH-CONH_2$, $CH-CO-O(C_1-C_4-Alkyl)$, $CH-O(C_1-C_4-Alkyl)$ oder $C(CN)(C_1-C_4-Alkyl)$;

20 R^1 Halogen, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl;

R² Wasserstoff oder Halogen;

25 R^3 Wasserstoff, Nitro, Hydroxy, Halogen oder C_1 - C_4 -Alkoxy;

 R^4 Wasserstoff, Nitro, Hydroxy, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy;

30 Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen, C1-C8-Alkyl, C3-C8-Alkenyl, C3-C8-Alkinyl, C3-C8-Cycloalkyl, C_1-C_8 -Halogenalkyl, C_2-C_8 -Halogenalkenyl, C_2-C_8 -Halogenalkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, C_2 - C_4 -Alkenyloxy- $C_1-C_4-alkyl$, $C_2-C_4-Alkinyloxy-C_1-C_4-alkyl$, $C_1-C_4-Alkyl-alkyl$ 35 thio- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl- C_1 - C_4 -alkyl, $C_1-C_4-Alkylsulfonyl-C_1-C_4-alkyl$, Cyano- $C_1-C_8-alkyl$, Cyano-C₂-C₈-alkenyl, Cyano-C₃-C₈-alkinyl, -OR⁸, $-SR^8$, $-SO-R^8$, $-SO_2-R^8$, $-SO_2Cl$, $-N(R^9,R^{10})$, $-NH-SO_2-(C_1-C_8-Alkyl)$, $-N[-SO_2-(C_1-C_8-Alkyl)]_2$, 40 $-N(C_1-C_8-Alkyl)[-SO_2-(C_1-C_8-Alkyl)], -SO_2-N(R^9,R^{10}),$ $-N(R^{11})-CO-R^{12}$, $-NH-CO-OR^{8}$, $-O-CO-NH-R^{9}$, $-O-CO-R^{12}$, -NH-CO-NH-R⁹, -O-CS-NH₂, -O-CS-N(C₁-C₈-Alkyl)₂, -CO-OR⁸, -CO-N(R^9, R^{10}), -CS-N(R^9, R^{10}), -CO-NH-SO₂-(C_1-C_4 -Alkyl),

-CO-N(C_1 - C_4 -Alkyl) -SO₂-(C_1 - C_4 -Alkyl), -CO- R^{12} , Hydroxy-

 $carbonyl-C_1-C_8-alkyl$, $(C_1-C_8-Alkoxy)$ $carbonyl-C_1-C_6-alkyl$,

5

10

-CH₂-CH (Halogen) -CO-OR⁸, -CH₂-CH (Halogen) -CO-N(R⁹, R¹⁰), -CH₂-CH (Halogen) -CN, -CH₂-CH (Halogen) -CO-(C₁-C₄-Alkyl), -CH=C (Halogen) -CO-OR⁸, -CH=C (C₁-C₄-Alkyl) -CO-OR⁸, -CH=N-OR¹³, -C(R¹⁴)=N-OR¹³, -CH(-Y-R¹⁵, -Z-R¹⁵), -C(R¹⁴)(-Y-R¹⁵, -Z-R¹⁵),

R8 für Wasserstoff, C1-C8-Alkyl, C3-C8-Cycloalkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl, Cyano-C₁-C₈-alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-15 $C_1-C_4-alkyl$, $C_1-C_4-Alkyl$ thio- $C_1-C_4-alkyl$, $C_1-C_4-Alkyl$ sulfinyl-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl-C₁-C₄-alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₅-C₈-Cycloalkenyl, C₃-C₈-Halogenalkenyl, C₃-C₈-Alkinyl, Hydroxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl, $(C_1-C_8-Alkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_6-alkyl$, $(C_3-C_8-Alkenyloxy)$ -20 carbonyl-C₁-C₆-alkyl, (C₃-C₈-Alkinyloxy) carbonyl-C₁-C₆alkyl, C_1-C_4 -Alkoxy- $(C_1-C_4$ -alkoxy) carbonyl- C_1-C_4 -alkyl, $(C_1-C_8-Halogenalkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_6-alkyl$, $(C_3-C_8-Cyclo-alkyl)$ alkyloxy) carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, $(C_1$ - C_4 -Alkoxy) carbonyl- $(C_1-C_4-alkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_4-alkyl$, $(C_3-C_6-Alkenyloxy)$ -25 carbonyl- $(C_1-C_4-alkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_4-alkyl$, $(C_3-C_6-Alkinyloxy)$ carbonyl - $(C_1-C_4-alkoxy)$ carbonyl -C₁-C₄-alkyl, Hydroxycarbonyl-(C₁-C₄-alkoxy)carbonyl- $C_1-C_4-alkyl$, Oxetan-3-yloxycarbonyl- $C_1-C_4-alkyl$, Phenoxycarbonyl-C₁-C₄-alkyl, Benzyl oder Benzyloxycarbonyl-C1-C4-alkyl, wobei die Phenylringe der 3 letzt-30 genannten Reste jeweils unsubstituiert sein oder ein bis drei Substituenten tragen können, jeweils ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Nitro, Cyano, Hydroxy, Hydroxycarbonyl, Halogen, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Halogenalkyl, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Halogenalkoxy$, $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl 35 und $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl- C_1-C_4 -alkoxy;

40
$$-CH(R^{22})-CO-O$$

$$-CO-OR^{23}$$

$$-CH(R^{22})-CO-O$$

$$-CO-R^{24}$$
45

$$-$$
 CH (R²²) $-$ CO $-$ N (R⁹, R¹⁰) , $-$ CH (R²²) $-$ CO $-$ R²³ ,

R9,R10 unabhängig voneinander für Wasserstoff, C1-C8-Alkyl, C3-C8-Cycloalkyl, C3-C8-Alkenyl, C3-C8-Alkinyl, C_1-C_8 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy- C_1-C_4 -alkyl, C_1-C_4 -Alkyl-25 thio- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -Alkylsulfinyl- C_1 - C_4 -alkyl, $C_1-C_4-Alkylsulfonyl-C_1-C_4-alkyl$, Cyano- $C_1-C_8-alkyl$, Hydro $xycarbonyl-C_1-C_4-alkyl$, $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_4-Alkoxy$ alkyl, (C₃-C₇-Cycloalkyloxy) carbonyl-C₁-C₄-alkyl, $(C_1-C_4-Alkoxy)$ carbonyl- C_3-C_7 -cycloalkyl, $C_1-C_4-Alkoxy-C_1$ 30 $(C_1-C_4-alkoxy)$ carbonyl- $C_1-C_4-alkyl$, $C_1-C_6-Alkoxy$, Phenyl oder Phenyl-C1-C4-alkyl, wobei die Phenylringe der letzten beiden Reste unsubstituiert sein oder ein bis drei Substituenten tragen können, jeweils ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Nitro, Cyano, Hydroxy, Halogen, 35 C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl und (C₁-C₄-Alkoxy) carbonyl- $C_1 - C_4 - alkoxy$

oder R⁹ und R¹⁰ zusammen für eine Tetramethylen-, Pentamethylen- oder Ethylenoxyethylenkette, die jeweils eine Hydroxycarbonylgruppe oder einen (C₁-C₆-Alkoxy)carbonylrest tragen kann;

45 R¹¹ für Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, C_3 - C_8 -Alkenyl oder C_3 - C_8 -Alkinyl;

WO 98/42671

PCT/EP98/01354

R12,R13 unabhängig voneinander für Wasserstoff, C1-C8-Alkyl, C3-C8-Alkenyl, C3-C8-Alkinyl, C1-C8-Halogenalkyl, C1-C4-Alkoxy-C1-C4-alkyl, (C1-C4-Alkoxy)carbonyl-C1-C4-alkyl, C3-C8-Cycloalkyl, Phenyl oder Phenyl-C1-C4-alkyl, wobei die Phenylringe der letzten beiden Reste unsubstituiert sein oder ein bis drei Substituenten tragen können, jeweils ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Nitro, Cyano, Hydroxy, Hydroxycarbonyl, Halogen, C1-C4-Halogenalkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkoxy, (C1-C4-Alkoxy)carbonyl und (C1-C4-Alkoxy)carbonyl-C1-C4-alkoxy;

R14 für C1-C8-Alkyl;

15 Y,Z unabhängig voneinander für Sauerstoff oder Schwefel;

 R^{15} für C_1 - C_8 -Alkyl, C_1 - C_8 -Halogenalkyl oder C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl;

20 R¹⁶-R²¹ unabhängig voneinander für Wasserstoff, Cyano,
C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₈-Alkoxy,
C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkoxy, Hydroxycarbonyl,
(C₁-C₈-Alkoxy) carbonyl, Aminocarbonyl, (C₁-C₈-Alkyl)-aminocarbonyl oder Di(C₁-C₈-alkyl)aminocarbonyl;

 $R^{2\frac{1}{2}}-R^{25}$ unabhängig voneinander für Wasserstoff, C_1-C_8 -Alkyl, C_1-C_4 -Alkoxy- C_1-C_4 -alkyl, C_3-C_8 -Alkenyl oder C_3-C_8 -Alkinyl

und

30 $R^{26}-R^{28}$ unabhängig voneinander für Wasserstoff oder C_1-C_8 -Alkyl stehen;

 R^6 Wasserstoff, Nitro, Halogen, $-OR^{29}$ oder $-CO-OR^{29}$ und R^7 Wasserstoff, Nitro, Halogen oder $-OR^{30}$,

35 wobei

5

10

25

R²⁹ und R³⁰ jeweils für eine der Bedeutungen von R⁸ stehen,

sowie die landwirtschaftlich brauchbaren Salze der Verbindungen I,

- ausgenommen diejenigen Verbindungen I, bei denen X Methylen bedeutet, und
 - R^5 für -OR 8 sowie R^3 und R^7 beide für Wasserstoff stehen oder
- R¹ für Halogen sowie R³, R⁴, R⁶ und R⁷ alle gleichzeitig 45 für Wasserstoff stehen.

WO 98/42671 PCT/EP98/01354

2. Substituierte 2-Benz(o)ylpyridine der Formel I nach Anspruch 1, wobei die Variablen folgende Bedeutungen haben:

n Null;

5

- X Carbonyl oder Methylen;
- R1 C₁-C₄-Halogenalkyl;
- 10 R², R³, R⁴ unabhängig voneinander Halogen;

$$R^5$$
 -OR⁸, -CO-OR⁸, -CO-N(R⁹, R¹⁰) oder -CH=N-OR¹³;

R⁶, R⁷ Wasserstoff oder Halogen;

15

20

- Wasserstoff, C_1 - C_8 -Alkyl, C_3 - C_8 -Alkenyl, C_3 - C_8 -Alkinyl, Hydroxycarbonyl- C_1 - C_4 -alkyl, $(C_1$ - C_8 -Alkoxy)carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, $(C_3$ - C_8 -Alkinyloxy)carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, $(C_3$ - C_8 -Alkinyloxy)carbonyl- C_1 - C_6 -alkyl, $(C_1$ - C_4 -Alkoxy- $(C_1$ - C_4 -alkoxy)carbonyl- C_1 - C_4 -alkyl, $(C_1$ - C_4 -Alkoxy)carbonyl- $(C_1$ - C_4 -alkoxy)carbonyl- $(C_1$ - $(C_4$ -alkoxy)carbonyl- $(C_1$ - $(C_4$ -alkyl),
- 25 $-CH(R^{22})-CO-O$ $-CH_2-CO-OR^{23}$

—
$$CH(R^{22})$$
 — CO — $N(R^9, R^{10})$, — $CH(R^{22})$ — CO
30

$$N \longrightarrow OR^{13}$$
 \parallel
 $\longrightarrow CH(R^{22}) \longrightarrow C \longrightarrow CO \longrightarrow OR^{23}$,

35

40

— CH (
$$R^{22}$$
) — C — OCH (R^{22}) — CO — OR²³ ;
N — OR²⁵

45 R^9, R^{10} unabhängig voneinander Wasserstoff, C_1-C_8 -Alkyl oder $(C_1-C_4$ -Alkoxy)carbonyl- C_1-C_4 -alkyl;

WO 98/42671 PCT/EP98/01354

- R¹³ Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₃-C₈-Alkinyl oder (C₁-C₄-Alkoxy)carbonyl-C₁-C₄-alkyl;
- R²²,R²³,R²⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl oder C₃-C₈-Alkinyl.
- Verwendung der substituierten 2-Benz(o) ylpyridine der Formel I und der landwirtschaftlich brauchbaren Salze von I, gemäß Anspruch 1, als Herbizide oder zur Desikkation und/oder
 Defoliation von Pflanzen.
- Herbizides Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame Menge mindestens eines substituierten 2-Benz(o)ylpyridins der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I, gemäß Anspruch 1, und mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff sowie gewünschtenfalls mindestens einen oberflächenaktiven Stoff.
- Mittel zur Desikkation und/oder Defoliation von Pflanzen,
 enthaltend eine desikkant und/oder defoliant wirksame Menge mindestens eines substituierten 2-Benz(o)ylpyridins der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I, gemäß Anspruch 1, und mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff sowie gewünschtenfalls mindestens einen oberflächenaktiven Stoff.
- Verfahren zur Herstellung von herbizid wirksamen Mitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man eine herbizid wirksame Menge mindestens eines substituierten 2-Benz(o)ylpyridins der
 Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I, gemäß Anspruch 1, und mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff sowie gewünschtenfalls mindestens einen oberflächenaktiven Stoff mischt.
- 35 7. Verfahren zur Herstellung von desikkant und/oder defoliant wirksamen Mitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man eine desikkant und/oder defoliant wirksame Menge mindestens eines substituierten 2-Benz(o) ylpyridins der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I, gemäß Anspruch 1, und mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff sowie gewünschtenfalls mindestens einen oberflächenaktiven Stoff mischt.

70

- 8. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs, dadurch gekennzeichnet, daß man eine herbizid wirksame Menge mindestens eines substituierten 2-Benz(o)ylpyridins der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I, gemäß Anspruch 1, auf Pflanzen, deren Lebensraum oder auf Saatgut einwirken läßt.
- Verfahren zur Desikkation und/oder Defoliation von Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine desikkant und/oder
 defoliant wirksame Menge mindestens eines substituierten 2-Benz(o)ylpyridins der Formel I oder eines landwirtschaftlich brauchbaren Salzes von I, gemäß Anspruch 1, auf Pflanzen einwirken läßt.
- 15 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß man Baumwolle behandelt.
- Verfahren zur Herstellung von substituierten 2-Benz (o) ylpyridinen der Formel I gemäß Anspruch 1, bei denen X für Methylen oder CH-CN steht, dadurch gekennzeichnet, daß man substituierte Pyridine der Formel II

$$\begin{array}{c}
R^2 \\
\downarrow \\
N
\end{array}$$
(O)_n

in Gegenwart einer Base mit Benzylnitrilen der Formel III

NC
$$\mathbb{R}^3$$
 \mathbb{R}^4 \mathbb{R}^5 III

umsetzt und das Verfahrensprodukt I mit X = CH-CN gewünschtenfalls mittels wässriger Säure verseift und decarboxyliert.

35

Inte onal Application No PCT/EP 98/01354

		PCT/EP 9	/8/01354
A. CLASSI IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07D213/61 A01N43/40		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	
	SEARCHED	•	•
Minimum do IPC 6	locumentation searched (classification system followed by classific $C070$		
	ation searched other than minimum documentation to the extent the		
Electronic a	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms use	id)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Х	US 3 225 054 A (CUSIC J.W. & SA 21 December 1965 see column 3, line 9 - line 10	USE H.W.)	1
X	KENNY M.T. ET AL.: "Antipicorn activity of some diarylmethanes aralkylaminopyridines" ANTIVIRAL RESEARCH, vol. 7, no. 2, 1987, pages 87-97, XP002070894 see compounds 1-10 and 12-15 see page 90; table 1		1
		-/	
	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	J in annex.
"A" docume consid "E" eartier of filling d "L" docume which citation "O" docume other n	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or its cited to establish the publicationdate of another or or other special reason (as specified) sent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filling date but han the priority date claimed	"T" later document published after the integration or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention. "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the different of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvicin the art. "&" document member of the same patent.	th the application but theory underlying the claimed invention of be considered to focument is taken alone claimed invention inventive step when the more other such docuous to a person skilled
Date of the	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international sec	arch report
	July 1998	27/07/1998	
Name and n	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epc nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Hartrampf, G	

Inte onal Application No PCT/EP 98/01354

0.40	MAN DOCUMENTS CONCIDENTS TO BE BELLEVANT	FC1/EF 98/01334		
Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Calogoly	Oldinor of Godenium, minimum and a property of the control of the			
X	SLEEVI M.C. ET AL.: "Optical isomers of rocastine and close analogs: synthesis and H1 antihistaminic activity of its enantiomers and their structural relationship to the classical antihistamines" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 34, no. 4 April 1991, pages 1314-1328, XP002070895 see scheme VI, compound 26 see page 1315			
X	KONDO Y. ET AL.: "Preparation and reactions of 2-pyridyltellurium derivatives" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, PERKIN TRANSACTIONS 1, no. 15, 1996, pages 1781-1782, XP002070896 see compound 9, page 1781	1		
X	WO 96 33168 A (KUMIAI CHEMICAL INDUSTRY CO., LTD. & IHARA CHEMICAL INDUSTRY CO., LTD.) 24 October 1996 see page 49; examples VII-7, VII-8; table 33 see compounds of the formulas IV, XXX, XXXI, XXXIII, XXXIV, XXXVIII, XXXIX, XL, XLI, XLIV, XLV, XLVII, XLIX, L, LIII auf den pages 51,69,72,74-79 and 81 see page 50; examples VIII-6, VIII-7; table 34 see compounds of the formulas VI, LI, LII on the pages 57 and 80	. 1		
P,X	EP 0 778 264 A (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG) 11 June 1997 see page 33, line 45 - line 49; example 42	1		
Y	DE 29 48 095 A (HOECHST AG) 19 June 1981 cited in the application see claims 1,3,4	1-11		
Y	EP 0 303 415 A (SUNTORY LIMITED & SHIONOGI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) 15 February 1989 see claims 1,8	1-11		
Υ	EP 0 461 079 A (SANDOZ LTD. ET AL.) 11 December 1991 cited in the application see claims 1,7,8	1-11		

Intermal Application No
PCT/EP 98/01354

C.(Continu	C(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	<u> </u>	Relevant to claim No.						
A	EP 0 047 972 A (HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT) 24 March 1982 cited in the application see compounds of the formula 1 see claim 1	······································	1-11						
Α	CH 642 075 A (SIEGFRIED AKTIENGESELLSCHAFT) 30 March 1984 cited in the application see claims 1,2,5-7; example 4	:	1-11						
			·						
	•								
	1								

information on patent family members

Inte onal Application No
PCT/EP 98/01354

	information on patent family members			1 1017 25	96/01354	
Patent document cited in search report		Publication date		ent family ember(s)	Publication date	
US 3225054	A	21-12-1965	NONE		*	
WO 9633168	A	24-10-1996	AU AU BR CA CN CZ EP HU JP US	5280098 A 685025 B 5346796 A 9606328 A 2193387 A 1150797 A 9700155 A 0766666 A 9700159 A 9003038 A 5728699 A	19-03-1998 08-01-1998 07-11-1996 18-11-1997 24-10-1996 28-05-1997 16-04-1997 09-04-1997 28-01-1998 07-01-1998	
EP 0778264	Α	11-06-1997	CA CN JP	2190699 A 1158844 A 9221458 A	09-06-1997 10-09-1997 26-08-1997	
DE 2948095	Α	19-06-1981	NONE			
EP 303415	A	15-02-1989	JP JP JP JP JP JP AT AU CA DE ES GR KR US	1175967 A 2553122 B 1042466 A 2507461 B 1042464 A 2063807 C 7096543 B 1110648 A 2566991 B 114644 T 616676 B 2046988 A 1257598 A 3852235 D 3852235 T 2068830 T 3015185 T 9610789 B 4976773 A 5205855 A	12-07-1989 13-11-1996 14-02-1989 12-06-1996 14-02-1989 24-06-1996 18-10-1995 27-04-1989 25-12-1994 07-11-1991 16-02-1989 12-01-1995 06-04-1995 01-05-1995 08-08-1996 11-12-1990	

information on patent family members

Inter anal Application No
PCT/EP 98/01354

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
EP 461079 A		11-12-1991	AT	155466 T	15-08-1997
			AU	649448 B	26-05-1994
			AU	7820491 A	12-12-1991
			BG	61245 B	31-03-1997
			CA	2043976 A	08-12-1991
			CN	1057837 A,B	15-01-1992
			CS	9101737 A	15-01-1992
			DE	69126825 D	21-08-1997
			DE	69126825 T	19-02-1998
			DK	461079 T	09-02-1998
			EG	19649 A	30-09-1995
			ES	2107447 T	01-12-1997
			HR	930488 A	30-04-1996
			HU	212435 B	28-06-1996
			IL	98378 A	27-11-1995
			JP	4235967 A	25-08-1992
			PT	97890 A	31-03-1992
			SG	43838 A	14-11-1997
			SI	9111017 A	30-06-1997
			SK	278746 B	04-02-1998
			RU	2040522 C	25-07-1995
			TR	25270 A	01-01-1993
			US	5506192 A	09-04-1996
			US	5561101 A	01-10-1996
			US	5627137 A	06-05-1997 06-05-1997
			US	5627138 A	31-01-1997
			PL 	170729 B	
EP 47972;	Α	24-03-1982	DE	3034845 A	06-05-1982
1		•	AU	547196 B	10-10-1985
			AU	7524781 A	25-03-1982
•	•		BR	8105902 A	08-06-1982
•		•	CA	1169262 A	19-06-1984
			0A	6899 A	30-04-1983
	•		US	4564381 A	14-01-1986
			ZA	8106386 A	29-09-1982
CH 642075	Α	30-03-1984	NONE		

Int ionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01354

		101,21	
A. KLASSIFIZ	CIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D213/61 A01N43/40		
IPK 6	CO/D213/61 A01N43/40		
	t de retionalen Klassifikatio	n und der IPK	
	nationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation		
B. RECHERO	CHIERTE GEBIETE or Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)		
IPK 6	CO7D		
	e aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlichungen, soweit die	ese unter die recherchierten Gebiete i	allen
Recherchierte	e aber nicht zum Mittesspratoren geweine		
		Octoback und extl verwendete S	Suchbegriffe)
Während der	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name d	er Datenbank und ett. Vortebank	
1			
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		a ve A - a read by Nir
C. ALS WE	SENTLICH ANGESERENE ON THE ASSET OF THE SENTENCE OF I	n Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kalegone			1
l _x	US 3 225 054 A (CUSIC J.W. & SAUSE H	1.W.)	1
"	21.Dezember 1965 siehe Spalte 3, Zeile 9 - Zeile 10		
			1
x	KENNY M.T. ET AL.: "Antipicornavir	us	
1	activity of some diarylmethanes and aralkylaminopyridines"		
	ANTIVIRAL RESEARCH,		
1	1 pd 7 Nr. 2. 198/		
	Seiten 87-97, XP002070894 siehe Compounds 1-10 und 12-15		
Ì	siehe Seite 90; Tabelle 1		
1	-/-	- -	
1			
\- <u></u>	 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
، نشا ا	entnehmen	Spätere Veröffentlichung, die nach oder dem Prioritätsdatum veröffen	deminternationalen Anmeldedatum
	ndere Kategorien von angegebener Veronermannen geben der Technik definiert,	oder dem Priomatsuatum volum	n nur zum Verständnis des der nzips oder der ihr zugrundellegenden
ac	Self micht als beschädige self am oder nach dem internationalen	Theorie angegeberi ist	andertung: die beanspruchte Erfindun
A	nmeldedatum veronstrusten periodistropporuch zwelfelhaft er-	kann allein aufgrund dieser vorst	hetrachtet werden
l s	nmeldedatum verörlert und zu einen Prioritätsanspruch zweitelhaft er- röffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft er- cheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung belegt werden " nderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "	Y" Veröffentlichung von besonderer I	Bedeutung; die beanspruchte Chinese
a	oll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	werden, wenn die Veronenhichtung	ric in Verbindung gebracht wird und
1 "O" V	usgeführt) eröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eröffentlichung, die Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht eine Benutzung, eine vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	diago Verhindling für eilleli Foci	III III III III III III III III III II
e	eine Benutzung, eine Ausstellung oder antdere wasstatung, aber nach eröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach eine beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied den Absendedatum des international	an Recherchenberichts
Datum	n des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des international	<u> </u>
		27/07/1998	
	8. Juli 1998	Bevollmächtigter Bediensteter	
Name	e und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2		
1	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Hartrampf, G	
	Fax: (+31-70) 340-3016		

Inte onales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01354

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	·	Ta.,
(ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komn	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	SLEEVI M.C. ET AL.: "Optical isomers of rocastine and close analogs: synthesis and H1 antihistaminic activity of its enantiomers and their structural relationship to the classical antihistamines" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 34, Nr. 4, April 1991, Seiten 1314-1328, XP002070895 siehe Scheme VI, Verbindung 26 siehe Seite 1315		1
X	KONDO Y. ET AL.: "Preparation and reactions of 2-pyridyltellurium derivatives" JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, PERKIN TRANSACTIONS 1, Nr. 15, 1996, Seiten 1781-1782, XP002070896 siehe Verbindung 9, Seite 1781		1
X	WO 96 33168 A (KUMIAI CHEMICAL INDUSTRY CO., LTD. & IHARA CHEMICAL INDUSTRY CO., LTD.) 24.0ktober 1996 siehe Seite 49; Beispiele VII-7,VII-8; Tabelle 33 siehe Verbindungen der Formeln IV,XXXX,XXXI,XXXIII,XXXIV,XXXVIII,XXXIX,XL,XLI,XLIV,XLV,XLV,XLVII,XLIX,L,LIII auf den Seiten 51,69,72,74-79 und 81 siehe Seite 50; Beispiele VIII-6,VIII-7; Tabelle 34 siehe Verbindungen der Formeln VI,LI,LII auf den Seiten 57 und 80		1
Ρ,Χ	EP 0 778 264 A (F. HOFFMANN-LA ROCHE AG) 11.Juni 1997 siehe Seite 33, Zeile 45 - Zeile 49; Beispiel 42		1 .
Υ .	DE 29 48 095 A (HOECHST AG) 19.Jun1 1981 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1,3,4		1-11
Υ .	EP 0 303 415 A (SUNTORY LIMITED & SHIONOGI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA) 15.Februar 1989 siehe Ansprüche 1,8		1-11
Υ	EP 0 461 079 A (SANDOZ LTD. ET AL.) 11.Dezember 1991 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1,7,8		1-11
	,		

Inte ons	ies Aktenzeichen	
1	98/01354	

	P	CT/EP 98/	01354	\ \
	THE UNITED AGEN			
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommend	en Teile	Betr. Anspruch Nr.	
(ategorie*			1-11	
A	EP 0 047 972 A (HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT) 24.März 1982 in der Anmeldung erwähnt siehe Verbindungen der Formel I siehe Anspruch 1		1-11	
A	CH 642 075 A (SIEGFRIED AKTIENGESELLSCHAFT) 30.März 1984 in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1,2,5-7; Beispiel 4			
	·			
L	mblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)		a 3 von 3	

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 98/01354

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument					tglied(er) der latenttamilie	Datum der Veröffentlichung
US	3225054	Α	21-12-1965	KEIN	E .	
WO	9633168	Α	24-10-1996	AU	5280098 A	19-03-1998
				AU ·	685025 B	08-01-1998
				AU	5346796 A	07-11-1996
				BR	9606328 A	18-11-1997
				CA	2193387 A	24-10-1996
				CN	1150797 A	28-05-1997
				CZ	9700155 A	16-04-1997
			•	EP Hu	0766666 A	09-04-1997
				JP	9700159 A 9003038 A	28-01-1998 07-01-1997
				US	5728699 A	17-03-1998
					3/20033 N	17 03-1990
EP	0778264	Α	11-06-1997	CA	2190699 A	09-06-1997
				CN	1158844 A	10-09-1997
			. ,	JP	9221458 A	26-08-1997
DE	2948095	Α	19-06-1981	KEIN	E	
EP	303415	Α	15-02-1989	JP	1175967 A	12-07-1989
				JP	2553122 B	13-11-1996
				JP	1042466 A	14-02-1989
				JP	2507461 B	12-06-1996
•				JP	1042464 A	14-02-1989
				JP	2063807 C	24-06-1996
			•	JP	7096543 B	18-10-1995
				JP JP	1110648 A 2566991 B	27-04-1989 25-12-1996
	; ;			AT	114644 T	25-12-1996 15-12-1994
	ı			AU	616676 B	07-11-1991
				AU	2046988 A	16-02-1989
				CA	1257598 A	18-07-1989
				DE	3852235 D	12-01-1995
		,		DE	38 52235 T	06-04-1995
				ES	2068830 T	01-05-1995
			•	GR	3015185 T	31-05-1995
				KR	9610789 B	08-08-1996
				US	4976773 A	11-12-1990
				US	5205855 A	27-04-1993

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentiamilie gehören

Inte males Aktenzeichen
PCT/EP 98/01354

Ange	Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentiamilie genoren				98/01354	
Im R	im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		ed(er) der ntfamille	Datum der Veröffentlichung
		A	11-12-1991	BG CCN CCDE DDK ESS HHULP FSSI KURSSSL USS PL	155466 T 649448 B 7820491 A 61245 B 2043976 A 1057837 A,B 9101737 A 69126825 D 69126825 T 461079 T 19649 A 2107447 T 930488 A 212435 B 98378 A 4235967 A 97890 A 43838 A 9111017 A 278746 B 2040522 C 25270 A 5506192 A 5561101 A 5627137 A 170729 B	15-08-1997 26-05-1994 12-12-1991 31-03-1997 08-12-1991 15-01-1992 15-01-1992 21-08-1997 19-02-1998 09-02-1998 30-09-1995 01-12-1997 30-04-1996 28-06-1996 27-11-1995 25-08-1992 31-03-1992 14-11-1997 30-06-1997 04-02-1998 25-07-1995 01-01-1993 09-04-1996 06-05-1997 31-01-1997
	EP 47972	A	24-03-1982	DE AU AU BR CA OA US ZA	3034845 A 547196 B 7524781 A 8105902 A 1169262 A 6899 A 4564381 A 8106386 A	10-10-1985 25-03-1982 08-06-1982 19-06-1984 30-04-1983 14-01-1986 29-09-1982
	CH 642075	A	30-03-1984	KEI	NE	